19日本国特許庁

1.特許出願公開

公開特許公報

昭53—12827

50 lnt. CP. C 07 C 93/06 A 61 K 31/135 A 61 K 31/19	識別記号 ABS ABU ABS ABU ABS	52日本分類 16 C 412 16 C 45 16 C 64 16 C 65 16 D 1 16 D 21	庁内整理番号 7248—43 7329—43 7330—43 7731—43 6532—44 6532—44	発明の数	1153年(1978) 2 月 4 日 2 未請求 (全 33 頁)
A 61 K 31/215	ABS ABU		724244		
A 61 K 31/275	ABS	16 E 38	6804 — 44	×	

分新規な1-アリールオキシー2-ヒドロキシー 3-アミノプロパン化合物およびそれらの製 法

20特

願 昭52-60004

22出

願 昭52(1977)5月25日

俊先権主張 参1976年 5 月25日の西ドイツ国

OD P2623314.7

炒発 明 者 ヴェルナー・フリツチュ

ドイツ連邦共和国パツトゾーデ ンアムタウヌス・フツクスホー

が出 願 人 ヘキスト・アクチーエンゲゼル シヤフト

> ドイツ連邦共和国フランクフル ト・アム・マイン (番地なし)

70代 理 人 弁理士 山下白

最終頁に続く

1.発明の名称 ーヒドロキシーろーアミノブロ

ペン化合物およびそれらの製法

2.特許請求の範囲

1) 式 [

$$\begin{array}{c}
 & \text{OH} \\
 & \text{OCH}_2 - \text{CH} - \text{CH}_2 - \text{H} < \frac{R^3}{R^4}
\end{array}$$

[式中 11 シングパ は 同じであるかまたは異 なつており、とれらは水果を表わすかあるい は1~4個の炭素原子を有するアルキルまた はアルコキシ苗、アリル苗、ハロゲン原子ま たはニトロ帯を扱わし、R2 仕式

(式中 R5 は水泉、C1~C5 アルキル基、貴換さ れていないかまたは低級アルキルあるいは低 級アルコキシにより世換されているアリール 益またはアリール低級アルキル基を扱わし、 R6は水果を扱わすかあるいは 1 ~ 8 個の炭泉 原子を有するアルキル基を扱わしそしてR7は 水景、低級アルキル善またはアリール低級ア ルキル基を扱わす)で扱わされるアクリル酸 当またはアクリル酸ユトリル当を扱わし、Pi および R4 は独崇原子と一緒になつて場合によ b Ct∼C4アルキルにより世換された5貝ない して異の複素硬(との硬中炭素原子は酸素原 ・子、破党原子またはさらに別の産業原子によ り世換されていてもよい)を扱わし且つひ者 は(R4) それぞれ1~5個の炭素原子を有す るアルキル、アルコキシ、オキシアルキル、 ナシルもたはカルポアルコキシ若、ピリジル

(式中 n は 1 ~ 3 の数であり、 R⁸ および R⁹は 同一または異なつており、これらは水果、 1 ~ 3 個の炭素原子を有するアルコヰシ茜また

- 5 -

(式中RI、RI およびR2は式 I における定義 を有しそして×はハロゲンほ子、硫酸基また はスルホン酸基を表わす)で表わされる化合 物を一般式且で扱わされるアミンと反応させ るか、または

(a) 式 Y

(式中RI、RII かよびR2は 式 I にかける定義 を有する)で扱わされる化合物を式 VI

$$x - R^4$$

特別 昭53-12827 ②

はベングルオヤン菌を扱わすかあるいはR®とR®が一般になつてビスメチレン・ジオヤン菌を扱わす)で扱わされるフェニル・アルヤレン菌を充むフェニル・アルキリデン菌を表わけ)で表わされる化合物かよびまたこれらの生理学的に許客しうる酸付加塩。

2) 的 式 1

(式中R1,R1 かよびR2は式1にかける定義を 有する)で表わされる化合物を式II

$$H^{3} < \frac{R^{3}}{R^{4}}$$

(式中 R5 かよび R4 は式 l にかける 定義を有する)で扱わされるアミンと反応させるか、または

(式中R4は式1における定義を有しそしてX は式1)における定義を有する)で扱わされる 化合物と反応させるか、または

11 大 (1)

(式中R¹、R¹かごびR² は式1Kかける定義を 有する)で表わされるフェノールを実施

$$x-ce_2-ce-ce_2-x < \frac{R^5}{R^4}$$

(式中R3 かよびR4 は式 1 にかける 定義を有し そしてX は式 3 にかける定義を有する)で表 わされる化合物と酸結合剤の存在下で反応を せるか、または

(0) 或Vまたは式以

- 1 -

(式中 R¹、R¹ および R² は式 | における定義 を有する)で表わされる化合物を適当なケト ンと反応させそしてついで組合生成物を還元 するか、または

(t) 式 X

(式中 R1、R1、R2 かよびR4 は式しにおける 定義を有する)で表わされる化合物を量元す るか、または

⑥ 女Ⅱ

- 7 -

ンジル基を扱わしそして R^{II} は水素さたはペンジル基を扱わすが、しかし R^{II} と R^{II} は 両方とも同時に水素を扱わすことはできない)で表わされる化合物にかいてペンジル基を黄金属の存在下に接触水素添加により分裂させそして/またはアシル基を加水分解し、

ついで向から向の方法にしたがつて得られた 化合物を場合により無理学的に許容しりる酸 付加塩に変換する

ととを特徴とする式1で表わされる(化合物の 製法。

- 3) 上記第1項に記載の式1で表わされる化合物を場合により通常の製菓上の担体かよび/ または安定剤を使用して拍療用に適当な形態 とすることを特徴とする医薬製剤の調製法。
- 4) 上記第1項に記載の式1で表わされる化合 物を含有するかまたはかかる化合物からなる

$$R^{1}$$
 $0 - CH_{2} - CH_{2}$
 R^{2}
 $0 - CH_{3} - CH_{2}$
 $0 - CH_{3} - CH_{2}$
 $0 - CH_{3} - CH_{3}$

(式中 R¹、R¹、R² かよびR⁴は式 1 にかける定 銭を有しそして 2 はカ A ポニル基または場合 によりフェニル基または 1 個 あるいは 2 個 の 低級アルキル基により登換されたメテレン 基 を扱わす) で扱わされる化合物を加水分解す るか、または

(A) 大XII

(式中 R^1 、 R^1 、 R^2 および R^3 は式 1 における定数を有し、 R^{10} は水果、低級アシル基またはペ

ことを特象とする民業。

5) 医薬におけるかまたは医薬としての上配第 1項に記載の式 1 で表わされる化合物の使用。 3.発明の詳細な説明

本発明は式!

「式中、RI およびRI は同じかまたは異なつてかり、とれらは水果を扱わすかるるいは 1 ~ 4 個の炭素原子を有するアルヤルまたはアルコヤシ 苗、アリル当、ヘロゲン原子またはユトロ苗を表わし、RI はそれぞれ式

(式中R6は水黒、C1~Csアルキル美、無挽され

41周昭53-12827(4)

ていないかまたは低級アルキルあるいは低級ア ルコャシにより世換されているアリールまたは フリール低級アルキル基を扱わし、R⁴は水果を 炎わすかあるいは1~8個の炭素原子を有する アルキル落を畏わしそしてR⁷は水泉、低級アル 中ル益またはアリール低級アルキル益を安わす) を有するアクリル知道またはアクリル酸ニトリ ル島を表わし、R3 およびR4 は母気原子と一緒に なつて場合により Ci~Ciアルキルにより巡摸さ れた5 美ないし7 美環の復業職(との瑕中炭素 原子は世界原子、強力原子をたはさらに別の登 米瓜子により世換されてもよい)を扱わしそし て依者はそれぞれ1~5個の炭素以子を有する アルキル、アルコキシ、オキシアルキル、アシ またはフェニル盐(それ自体は1回またはそれ 以上水田町、ハロゲンあるいは1~4個の炭末

-11-

ニル・アル中リデン基を表わす〕で表わされる 新規な塩盐質換フェノールエーテル類およびま たとれらの生理学的に許容し得る銀付加塩に関 する。

本発明は式 1 で 表わされる ラセミ 混合物 かよび 似々の 光学活性 異性体 の 両方を包含する。

また本希明は

(a) 太日

(式中R'、R'なよびR2は式」における定数を有ける)で扱わされる化合物を式量

(式中 R5 からび R4 は式しにおける定義を有する)

以子を有するアルキルまたはアルコキシ系により世典されてもよい)により世典されていてもよく、あるいは R³ は水果を扱わしそして R⁴ は重 銀状または分枝鏡状の 1 ~ 8 個の炭素源子を有するアルキルまたはオキシアルキル高、直鎖状または分枝鏡状の 2 ~ 6 個の炭素源子を有する恐状脂肪族災化水素基、 3 ~ 6 個の炭素原子を有する恐状脂肪族災化水素基。 3 ~ 6 個の炭素原子を有する現状脂肪族以化水素基。 3 ~ 6 個の炭素原子

(式中nは1~5の数であり、R⁸ およびR⁹は同一かまたは異なつており、これらは水素、1~5個の炭素原子を有するアルコキシ基またはペンジルオキシ基を扱わすかあるいはR⁸ とR⁹が一緒になつてピスメチレン・ジオキシ基を扱わす)で扱わされるフェニル・アルキレンまたはフェ

-12-

で扱わされるアミンと反応させるか、または (b) 式 IV

(式中 R¹、R¹ および R² は式 1 における定義を有しそして X はハロゲン原子、硫酸基またはスルホン酸基を扱わす)で扱わされる化合物を一般式皿で扱わされるアミンと反応させるか、または

(a) 式 V

(式中 RI、RI シェびR2 は式しにかける定義を有する)で扱わされる化合物を式 N

(式中 R4 は沈 1 化かける定転を有しそして X は 武 17 化かける定舗を有する)で扱わされる化合 物と反応させるか、または

似 式证

(式中 R1、R1 かよび R2 は式 l にかける 定額を有する)で表わされるフェノールを式置

(式中R3かよびR4 は式1にかける定義を有しそしてXは式1Vにかける定義を有する)で扱わされる化合物と設額合別の存在下で反応させるか、または

(式中 R¹、R¹、R² かよび R³ は式 ! にかける定 機を有し、 R¹⁰ は水果、低級アシル菌またはペン ジル菌を扱わしそして R¹¹ は水果またはペンジル 当を扱わすが、しかし R¹⁰ と R¹¹ は両万とも同時に

(a) 式VI九は式X

(式中 R1、R1 および R2 は式!にかける定義を 有する)で裂わされる化合物を適当なケトンと 反応はせそしてついで紹合生成物を還元すべか、 または

(1) 式 X

(式中 R¹、R¹、R² および R⁴ は式 I における定義を有する)で裂わされる化合物を避だするか、または

(g) 式 XI

水果を表わすととはできない)で表わされる化 合物においてペンジル店を黄金銭の存在下に設 触水果添加により分裂させそして/またはアシ ル基を加水分解させ、

ついで(a) からD) の万法にしたがつて得られた化合物を場合により生理学的に許容し得る配付加

ととを特徴とする式して扱わされる化合物の製 法に関する。

的送の世換基のうち以下のものがより好まし

RI(RI=Hの場合) に関しては次のとかりである。 1~5個の炭素原子を有するアルギル基、アルコギン菌またはオギンアルギル基特にたとえばイソプロピル基または第3級プテル基のような分枝鏡状基、さらにまた2~4個の炭果原子を有する分枝鏡状でない不飽和脂肪級炭化水

ま特にアリル基、4個または5個の炭素以子を有する環状脂肪級災化水果基特にシタロペンチルあかよびまたジアルコキシフェニルエテリデン基件に5',4'-ジメトキシフェニルエテリデン基または1-メテル-2-5',4'-ジメトキシフェニルエテリデン基。

-19-

前記方法(A)法および(D)による反応のために式 回で扱わされるアミンとしては以下のものがあ げられる。

特別 駅53-12827 旬 ル当により登集されていることがでまる。

R5 に関しては次のとかりである。水果、 1 ~ 4 個の攻果成子を有する分核鏡状でないアルキル 当 特にメチル 基、エチル 基、 シェびフェニル 益。

R6 に関しては次のとかりである。水常、1~4 個の炭素原子を有するアルヤル基。

R7 に関しては 久のとかりである。 1 ~ 4 5 の 以業原子を有するアルキル 基格にメテル基、エテル基かよび第 3 級プテル基 そしてさらにペン

R1 および R¹ に関して は 次 の と か り で ある。 水 梁、 1 ~ 3 個 の 炎素 原子 を 有 する アルキル 基ま たは アルコキシ 基、 非 景、 塩素 および またニト ロ 基。

- 8 0 -

エトキシーフエニルエチルアミン、ミーメトキ シー4-ヒドロキシ-フエニルエテルアミン、 3 - メトキシー 4 - ペンジルオキシフエニルエ ナルてミン、ろーペンジルオキシー4ーメトキ 'シーフエニルエチルアミン、 3,4 - メチレンジ オキシーフエニルエテルアミン、 2.5 - ジメト キシフェニルエテルアミン、 2,4 - ジメトキシ フェニルエテルアミン、 2,3 - ジメトキシフェ ニルエテルアミン、 3,4,5 - トリメトキシーフ エニルエテルアミン、2~メトキシフエニルエ チルアミン、 5 - メトキシフエニルエテルアミ ン、4-メトキシフエニルエテルアミン、 5,4 - ジメトキシフエコルメナルアミン、2 - ヒド ロキシー2ーフエエルエナルアミン、1ーメチ ルー2ーヒドロキシー2・フエニルエテルアミ ン、 5,4 - ジメナルフエニルエナルアミン、 4 - クロロフエエルエナルアミン、 5,4 - ジクロ

料四 网53-12827 (7)

ロフエエルエテルアミン、 4-ヒドロキシフエニ ルエナルアミン、ヘプタミノール (hepteminol)、 シタロプロピルアミン、シタロペンテルアミン、 シクロヘキシルアミン、2-アグマンテルアミ ン。イソプロピルアミンおよび信ろ級プテルア ミンかよびまたホモペラトリルアミンを使用す るのが特に有利であるということが見出された。 2. 5 ないし 6 英級の職状的 2 数アミンたとえ はフェニルピペラジン、N‐2º-メチルフェニ ルピペラジン、N- 31-メチルフエニルピペラ ジン、N-4-メナルフエニルピペラジン、N - 2'-メトキシフエコルピペラジン、N - 3'-メトキシフエエルピペラジン、N - 4'-メトキ シフエエルピペラジン、N - 2'- クロロフエユ ルピペラジン、 N - 5' - タロロフエニルピペラ シン、 N - 4'- クロロフエニルピペラジン、 N - 2'-ピリジルピペラジン、N-3'-ピリジル

-83-

ようなエーテルまたはカルボン限了さり特にジメチルホルムでもドの存在下で2成分を反応させることにより行なわれる。より好ましい変法にかいてはアルコール中に溶解された2成分を高められた個殴で互いに反応させてもよい。反応固定としては窒温から溶媒の排点までの温度が考えられる。

方法(4)で出発物質として使用される式『で設わされるグリンジルエーテルは本発明者等のドイッ特許出頭額P 26 23 513.6号にしたがつて得られる。

方法(**)では文Vで扱わされるα・ハログン・ β・ヒドロキシ・プロピルエーテルが出発物質 として使用される。α・位置におけるハログン 原子好せしくは塩素せたは臭素の代わりに対応 する配限のエステルせたはスルホン酸のエステ ルを使用してもよい。 ピ ペ ラ ジ ン、 N - 4' - ピ リ ジ ル ピ ペ ラ ジ ン、 N - 5'
- 2' - ヒ ド ロ キ シ フ エ ニ ル ピ ペ ラ ジ ン、 N - 5'
- ヒ ド ロ キ ツ フ エ ニ ル ピ ペ ラ ジ ン、 N - 4' - ヒ
ド ロ キ ツ フ エ ニ ル ピ ペ ラ ジ ン、 N - 4 ー ・ ヒ
ア ロ キ ツ フ エ ニ ル ピ ペ ラ ジ ン、 N - オ キ ン エ テ
ル ピ ペ ラ ジ ン、 N - メ テ ル ピ ペ ラ ジ ン、 N - エ
テ ル ピ ペ ラ ジ ン、 N - カ ル ポ メ ト キ ン ピ ペ ラ ジ
ン、 N - カ ル ポ エ ト キ ン ピ ペ ラ ジ ン、 N - カ ル
ポ - (2 - ヒ ド ロ キ ツ - 2 - メ テ ル ピ ペ ラ ジ ン、 2,6
- ジ メ テ ル ピ ペ ラ ジ ン、 2,6 - ジ メ テ ル ピ ペ リ
ジ ン、 3 - β - ピ リ ジ ル ピ ペ リ ジ ン、 ピ ペ リ ジ
ン、 モ ル ホ リ ン か よ び ま 九 ピ ロ リ ジ ン。

的記方法(a)によるアミン基の導入は場合により有機器媒たとえばメタノール、エタノール、イソプロペノールのようなアルコール、たとえばペンセン、トルエンのような芳者族辞継またはたとえばジオキサン、テトラヒドロフランの

-84-

また出発物質は式Ⅱで表わされるエポキシド をハロゲン化水素酸、硫酸またはスルホン酸で 分裂させるととによつても得るととができる。 式皿で扱わされるアミンとの反応は適当な有扱 裕鉄たとえばメタノール、エタノール、イソブ ロパノールのよりなアルコール、たとえばペン ゼン、トルエンのような芳香族常供せたはジオ **キサン、テトラヒドロフランのようなエーテル** あるいはカルポン酸アミド特にジメチルホルム アミドの存在下または不在下で契施される。と の反応は歯違から搭鉄の弥点すでの温度で実施 されるが、高められた温度で実施する方が好す しい。遊離された欲たとえばハロゲン水巣化物 を結合させるために、その操作はたとえばトリ エチルフもンのような都る級プミン、ピリジン あるいはアルカリ金属またはアルカリ土奴金段 の水酸化物、炭酸塩または重炭酸塩のようを酸

特問 昭53-12827 ®

結合剤の存在下で実施されりる。使用されるア ミンは過期たとえば2倍のモル量で反応のため に使用するのが有利である。

方法(c) に関しては式 V で扱わされるフェノキシー 2 - ヒドロキシー 1 - アミノブロバン誘導体が使用される。

また後者は塩の形態でも存在しりる。式りで 扱わされる反応性エステルとの反応は方法(の)に 配収の反応条件下で実施される。出発物質として使用される式りで扱わされるアミンはたとえ は式』で扱わされるエポキシドをアンモニアと 反応させることにより得られる。またこれはハ ロゲン化合物別からアンモニアとの反応により 得ることもできる。

また本発明方法の生成物の製法は(4)に記数の方法にしたがつても実施され、そこでは式VIで 扱わされる前記フェノールが使用される。また

-27-

な芳香版裕はもるいはたとえばジオキサン、、テトラヒドロフランのようなエーテルもるいはカルボン酸ではド特にジメテルホルムでもドロのような裕性の存在下または不存在下において災症されりる。出発物質として使用される式慣で表わされる化合物はたとえば低温において式して表わされるではンをエピクロルヒドリンと反応させることにより待ることができる。

方法心においては式Vで扱わされるアミンが 触群作用上の活性水素の存在下に R4 の意味に数 当するケトンで水象化される。ケトンとしては たとえばアセトン、メテルエテルケトン、シウ ロバノンかよびシクロヘキサノンがあげら れる。触媒としてはたとえばラネーニッケル、 白金またはバラジウムが使用される。一般に操 作はたとえばメタノール、エタノールまたはイ ップロパノールのような不活性春鮮の存在下で とのフェノールはそれのアルカリ金属塩たとえ ばナトリウム塩またはカリウム塩の形態でも使 用されりる。式堰で嵌わされる反応収分として は1-ハロゲノ-2-ヒドロキシー3-アルキ ルアミノブロバンが使用される。また 1,2 - ジ ヒドロキシーろーアルキルアミノブロペンの發 敗エステルまたはスルホン酸エステルから出発 することも可能である。この反応は改結合剂に とえばアルカリ金属水酸化物の存在下で実施す るのが有利である。アルカリ媒体中使用される 1-ハロゲノー2-ヒドロキシー3-丁ルキル Tミノブロバンは中間的に対応する 1,2 - エポ キップロパンに変わり、これがフエノールと反 応する。反応は通常の温度または使用器様の影 点さての高められたԱ皮でたとえばメタノール エタノール、イソプロペノールのようなアルコ ール、たとえばペンゼンまたはトルエンのよう

- 2 8 -

実施される。また最初に式回で表わされるすく ンを前配ケトンと総合させついで場合によりそ れを単離せずに得られたシップ塩基を前述のよ りに透元するとともできる。またアゾメテンの 遠元はナトリウムポラナート、リテウムアラミ ナートまたは他の鎖金属水浆化物シよびまたす ルミニウムアマルガムを用いて通常の方法でも 実施されりる。

また方法(6) は式 X で表わされる アミノケトン を使用するととによつても実施されりる。 反応 は式 V で扱わされる アミノブロパノールの場合 と同じ方法で実施される。 何故ならば 1 反応 Q 階におけるかまたは アゾメテンを製造しそして 場合によりそれを単額した後におけるかいずれ

特別 昭53-12827 (9)

また(切に配数の方法すなわち式 X で扱わされるフィノケトンの最元はすることにはり り 中心 心 さ れ り る。 またケト基の最元 化 物 を 用 い で 実 ピ し の 伊 全 異 水 ま れ り る。 またケト 本 の 最 水 ま 化 物 を 用 い る メール パイン ー ポンドルフ と 法 他 の は な 1 ー ハ マ が ン ー 2 ー オ や ひ か る と に て ツ ア ル こ 2 ー オ や シ ・ で ス ア エ ノ キ シ) ー ブ ロ パ ン を 式 取 か さ れ る こ と に よ り 実施 さ れ ら こ と に よ り 実施 さ れ る 。

-81-

りる。盘紮原子で置換されていないオキサゾリ ドンまたはオヤサゾリジンは方法のに配収のよ りに式 Vi で表わされる化合物でアルキル化され うる。とれらオキサゾリドン誘導体またはオキ サソリジン誘導体の加水分解は酸媒体またはア ルカリ媒体中たとえば希塩酸、希殊酸、希水酸 化ナトリウムの海波または治水酸化カリウム溶 放を用いて実施されりる。加水分解を促進する ためには加熱するのが有利である。また加水分 解は水海性潜鉄たとえば低級アルコール中で実 推してもよい。また本発明の生成物は式及にお いて水酸基コよび/または第2級アミノ基がそ れぞれ並 Rio または並 Rii により保護されている 化合動からとれらの保護論を分裂させるととに より得るとともできる。保護苗としてはたとえ はアシル当せたはペンジル当があげられる。ペ ンジル弟の分裂はたとえばパラジウムまたは白

本発明のさらに別の宝法は方法値による大気 で扱わされるオヤサゾリドンまたはオヤサゾリ タンの加水分解である。 かかるオキサゾリドン 銀は九とえば対応する1-アもノー2-ヒドロ キシーろー(フエノキシ) - プロパンをたとえ はジエナルカルポネート、クロロ炎限メチルエ ステルもたはホスゲンのような災敵の反応住跡 **沸体と反応させることによりあるいは塩合によ りる-位置で迫当に置換されそしてハロゲン化** 水素酸エステル、硫酸エステルまたはスルホン 酸エステルの形態における5-ヒドロキシメチ ルーオキサゾリドン - (2) を選当なアルキルフェ ノラートと反応させることにより得ることがで きる。適当なオキサゾリジン類はたとえば式 V で表わされる対応する1~アミノ~2~ヒドロ キシーミーフエノキシープロパンをアルデヒド またはケトンと反応させることにより製造され

-52-

金のような貴金鳳の存在下に接触水素添加によ り突旋される。アシル化合物が使用される場合 アシル茹としてはたとえばアセテル茹またはプ ロピオニル基のような低級脂肪族アシル基が好 ましくそして分裂は敵またはアルカリの水性媒 体のいずれかにおいて加水分解により収縮され る。式以て設わされる対応するペンジル化合物 またはアシル化合物の製造は前述の方法の一つ により兴施され、その段対応するアシル化出発 物質またはペンジル化出菇物質が使用される。 式煤において R2 がアシル 当を表わす出発物質を 製造しよりとする場合にはたとえば式目で扱わ される化合物をアシル化しついで対応するアシ ルー化合物を方法のにより反応させて丈ねで数 わされる化合物を生成するととができる。これ は式中 R10 がペンジル茲を 扱わ 才化 合物 に 関 して も相当して適用され、そとでは対応するヒドロ

特別 駅53-12827(10) 所望により生理学的に許容される有機限または 紙後段の堪に変換されりる。

有吸収としてはたとえば酢酸、マロン酸、ブロビオン酸、乳酸、コハク酸、個石酸、マレイン酸、フマール酸、クエン酸、りんど酸、安息香酸、サリチル酸、オキシエタンスルホン酸、アセッル酸、エチレンジアミンテトラ酢酸、エンポム酸をよびまた酸薬含有合成物脂をあげるとができる。

無被取としてはたとえば塩酸さたは臭化水素 酸のようなハログン化水素酸、硫酸、りん酸シ よびてミド・スルホン酸をあげることができる。

式」で扱わされるラセミ体の塩基関換フェノールエーテルの光学活性異性体は後者を光学活性酸でそれらの成分に分解することにより得る ことができる。

本発明による光学抗性塩の製造のための酸と -36-

も可能でありしかもまた光学活性限の過剰量も 使用されりる。

光学活性酸の性質により所図の対象体を直接にあるいは数初の品出物の母液から得ることができる。その後との光学活性塩素は通常の方法で塩から遊離されついでこの光学活性塩素は前述の生理学的に許容し得る有扱限または無极限の1つの塩に変換されりる。

式 1 で表わされる化合物かよびそれの生理学的に許容しうる酸付加塩は犬での動物試験にかいて価値ある治療上の性質等に β - アドレナリン性かよび/または丸圧降下性かよび/または抗不整原性を有することが見出され、したがつてこれらはたとえば人の医薬にかいて冠状脈管障害の治療さた於予防、心臓不要原の治療そして高血圧の治療のために使用され得る。

キッ化合物がアシル化の代りにペンジル化される。犬足において RII がペンジル基を扱わ す化合物から出発したい場合には第1級ア さンの代りに対応する N - ペンジル化合物を(a)、(b)、(c)、(c) または(d)の方法にしたがつて使用することができる。アシル基およびペンジル基が RII として並列的に存在する場合にはこれらの活は記載の方法で次々に分裂され得る。

しばしば(a)、(d)、(d)または(A)の方法では直接出発物質の製造をさらに次の反応と一緒にすること、すなわち出発物質を別々に単離しないことが有利でありうる。

本発明の生成物は塩基形態またはそれの塩形製で得ることができそして必要によりこれらは油はの万法たとえば再結晶によりあるいは場合により遊路塩基に変換しついで適当な酸で処理することにより複製される。本発明の生成物は

-38-

してはたとえば() - および() - 酒石酸、 () - および() - ジペンソイル酒石酸、 () - および() - マンデル酸、 () - および() - マンデル酸、 () - および() - 海脳酸、 () - および() - 海脳酸、 () - 神脳の - カースルホン酸、 () - ロープロモ神脳 - ロースルホン酸を いいっている。 光学活性 独立 かいない はなせまたは 無水の有機 でいない でいる。 アルコール 類または 有機 カルポン酸エステル類を使用するのが有利であることがわかつている。

光学活性化合物を製造するには塩基のラセミ 体を解解中好ましくはモル割合において光学活 性酸と反応させついで式』で扱わされる化合物 の光学活性塩を単盤させる。またある場合には ラセミ体から光学活性対学体の一つを缺去する ために単に単過量の光学活性級を使用すること

特関 昭53-12827(11)

本発明の方法の生成物は遊龍塩基またはその 塩の形態にかいて、場合により通常の製薬用担 体物質かよび(または)安定剤と一緒に混合し

-39-

式 1 において R³ が日でありそして R⁴ が分枚級 状脂肪族 関化 水紫蓋または 選状脂肪 族 関化 水素 蓋を 裂わす 化合物 が一般的 に非常に強い β - 受 容体 選 断 作用 を 特徴 と する。

次に本発明を実施例により説明する。 実施例 1 (D,L) - 3 - (2 - (3 - 第3級プテル アミノ - 2 - ヒドロキシブロポキシ) -フエエル) - クロトン酸コトリル塩酸塩

7.01の(D.L) - 3 - (2 - (2,3 - オキャンドープロポキャ) - フェニル] - クロトン酸コトリルを80 mのエタノール(98% 後度) やよび 15 mの第3級プテルアミンとの混合物中にかいて 1% 時間激沸型流下に加熱する。ついて真空中で強縮乾固させる6 に真空中で数固トルエンで蒸発させる。油状の蒸留效留物(遊聴塩番)を50 mのエタノール中に溶解し、混合物を最塩酸の傷力により pu 値4 に調整しついて

て袋剤または親衣袋の形態で経口的にあるいは アンブル中の形弦形態で非経口的に投与され 得る。錠剤用の担体物質としてはたとえばラクトース、酸粉、トラガカントおよび(または)ステアリン酸マグネシウムが考えられる。

注射用では約2~20平の投与量がそして経口用では約6~150平の投与量が考えられる。 1個の鏡列または額衣錠は約5~50平の有効 物質を含有しうる。

月 - 受容体遮断作用をほんのわずかしか示さないか、または全く示さない治療上同様に窒ましい作用持続性を示す有意の血圧降下作用が式したかいて R³ が R⁴ かよび N - 原子と一點になって複楽機たとえば健換されていないかまたは第20N - 原子で健換されているピペラジノ基、ピペリジノ基またはきルホリノ基を扱わす化合物により示される。

-40-

真空中で蒸発乾固させる。真空中トルエンで数 回蒸発させることにより蒸留残留物を乾燥させ ついで少量のエタノールおよびエーテルそして 再びエタノールから再結晶させる。

155~156でで敵解する219の(D.L)
-3-(2-(3-43級プチルアミノ-2-ヒドロキシブロポキシ)-フエユル)-クロト ン酸エトリル塩酸塩が得られた。

突施例 1a (D,L) - 3 - (2 - (3- 第3級プテル アミノー 2 - ヒドロキシープロポキシ) - 4 - フルオロフエニル) - クロトン後 ニトリル塩吸塩

に記載のように役処理するととにより 1 5 8 ~ 1 5 9 ℃で取消する 8.6 9 の (D.L) ~ 3 ~ (2 ~ (3 ~ 前 3 数プナルアミノ・2 ~ ヒドロキシ ~ プロポキシ) ~ 4 ~ フルオロフエニル) ~ クロトン殴ニトリル塩酸塩が得られた。

実 舶 例 10 【D.L)~3~【2~(3~3°,4°-ジメ トキシーフエネテル~アミノ・2~ヒド ロキシープロポキシ)~4~フルオロー フエニル】~クロトン酸ニトリル塩酸塩

15 mのエタノール中における1409の(D,L)-3-(2-(2,3-オキシドープロポキシ)-4-フルオロフエニル)-タロトン酸ニトリルを2009のホモベラトリルアミンと共に遠視下に蒸気浴上で2時間加熱し、実施例6に配数のように被処理しついで塩酸塩をイソプロパノール/エーテルから再結晶させる。153~155でで解解する収量1149の(D,L)-

- プロポキシ) - 5 - フルオロフエニル] - タロトン欧ニトリル塩酸塩化変換する。

-43-

火施例 1d 【D.L】-5~【2~【3~傷3級プテル ナミノ-2~ヒドロキシープロポキシ) -5~フルオロフエユル】-クロトン酸 ニトリル塩酸塩

50 世のエタノール中における1209の〔
D,L]-3-[2-(2,3-オキシドープロボキ

シ)-5-フルオロフエニル〕-クロトン酸ニトリル塩酸塩を100世の第3級プテルアミン
と共に2時間溢流下で滋涛加熱する。後処理を
通常の方法(実施例1)で実施する。租塩酸塩
をイソプロバノール/エーテルおよび再びイソ
プロパノールから再額占させる。154~135℃
で設所する収益279の〔D,L)-3-〔2-〔
3-第3級プテルアミノー2~ヒドロキシブロボキシ)-5-フルオロフエニル〕-クロトン

サがい いから 12827 いむ 3 - (2 - (3 - 5°,4°- ジメトキシーフエネテルアミノー2 - ヒドロキシープロポキシ) - 4 - フルオロフエニル) - クロトン根ニトリル塩 股塩が得られる。

実施例 1c {D,L} - 3 - (2 - (3 - 3°,4° - ジメ トキシーフェネテルーア もノー 2 - ヒ ド ロキシープロポキシ) - 5 - フルオロフ エニル】 - クロトン酸ニトリル塩酸塩

15 **** 10 *** 9 / 1 - ル中 1 2 0 *** 0 (D,L) - 3
- (2 - (2,3 - オキシドープロポキシ) - 5
- フルオロフエニル) - 9 ロトン酸ニトリルを
実施例 1 6 ** に記載のように 1 2 0 *** のホモペ
ラトリルアミンと反応させる。 最初に得られた
融点 1 0 5 ~ 1 0 7 ℃の遊憩塩基 1 0 6 *** を
法(実施例 1 と同様)で 8.8 *** 0 1 4 5~147℃
で放解する (D,L) - 5 - (2 - (3 - 3*,4* - ジ
メトキシーフエネチルアミノ - 2 - ヒドロキシ

-- 6 6 --

酸ニトリル塩酸塩が得られる。

央施例2 【D,L】-る-【2-(る-モルホリノ-2 -ヒドロキシープロポキシ)-フエニル】 -クロトン版エトリル塩酸塩

9 0 m のエタノールと 4 1 9 のモルホリンと
の混合物中にかける 1 5 9 の (D,L) - 3 - [2
- (2,3 - オキンドープロポキン) - フェニル)
- クロトン歌ニトリルを 2½ 時間湿流下で煮沸
加熱する。ついで徒処理を実施例 1 に記載のよ
9 に実施しそして生成物を複数塩に変換する。

1845~185℃で酸解する1299の(D,L)-3-(2-(3~モルホリノ-2-ヒドロキシープロポキシ)-フエエル)-クロトン取ニトリル塩酸塩が得られた。

央施例 5 (D,L) - 3 - (2 - (3 - N - フェニルー ピペラジノ - 2 - ヒドロキシープロポキシ) -フェニル) - クロトン欧ニトリル塩酸塩 9 0 世のエタノール中における 1 5 9 の (D.L)
- 3 - (2 - (2.5 - オヤシドーブロボキシ)
- フェニル) - タロトン酸ニトリルと 1 1 4 9
の N - フェニルピペラシンを 1 % 時間遺産下で
激明する。実施例 1 に記載のように後処理およ
び塩酸塩への変換を実施する。

実施例4 (D,L)-3-[2-(3-イソプロピルア ミノ-2-ヒドロキシープロポキシ)-フ

エニル】-クロトン酸ニトリル塩酸塩

2 7 0 mのエタノールと 6 0 mのイソプロピ ルアミンとの混合物中における 2 7 9 の (D,L) - 3 - (2 - (2,3 - オキシドープロポキシ) - フェニル] - クロトン酸ニトリルを 1 時間遊

-47-

2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェニル) クロトン酸ニトリル塩酸塩が得られた。
実施例 6 【D,L】 - 3 - 【2 - 【3 - 3*,4*- ジメトキ
シフエネチルアミノ - 2 - ヒドロキシープ
ロポキシ) - フエニル】 - クロトン段ニト

リル塩酸塩

100mのエチノールと1279のホモベラトリルアミンとの混合物中における199の(D,L)-3-(2-(2,5-オキンドープロポキン)-フェニル 3-タロトン酸ニトリルを5時間澄沈下で煮沸する。実施例1に配載のように

役処理をよび拡散塩への吹換を実施する。

1 6 4 ~ 1 6 5 ℃で触解する 1 Q 8 9の(D,L)
- 3 ~ (2 ~ (3 ~ 3°,4° - ジメトキシフエネチ
ルアミノー 2 ~ ヒドロキシープロポキシ) ~ フ
エユル 3 ~ クロトン酸ニトリル塩酸塩が得られ
た。

村川 町53-12827(13) 流下で煮沸する。ついで実施例 1 に記載のよう に後処理シよび塩酸塩への変換を実施する。

1 4 5 ~ 1 4 6 C T 被解する 2 1 5 9の(D.L)
- 5 ~ (2 ~ (3 ~ イソプロピルアミノ ~ 2 ~
ヒドロキシープロポキシ) ~ フェニル] ~ クロ・
トン設ニトリル塩酸塩が得られた。

突施例 5 (D,L) - 3 - (2 - (3 - 2°,6°-ジッテル ピペリジノ - 2 - ヒドロキシープロポキン)

- フエニル) - クロトン酸ニトリル塩酸塩

90 mのエタノールと 8.0 gの 2.6 - ジメチルピペリシンとの混合物中における 1 5 gの (D,L)-3 - (2 - (2.3 - オ中シドーブロボヤシ) - フエニル) - クロトン酸ニトリルを 1 3時間溢死下で激沸しついで央施例 1 に記載のよりに後処理および塩酸塩への変換を実施する。

1 5 7 ~ 1 5 8 でで融解する 1 2 4 9の(D,L)
- 3 - (2 - (3 - 2°,6°- ジメルピペリジノ -

-48-

遊歴塩基を通常の方法(アルカリ性にし、トルエンで抽出し、真空中で漁却乾固する)で母液から単離しついでトルエン/ジイソブロビルエーテルから再結晶させて88~89℃で融解する129の所容生成物を得た。

央施例 6a (D,L)-3-(2-(3-3°,4°-ジメト キシ-フェネテルアミノ-2-ヒドロキ シープロポキシ)-4-メトキシ-フェ エル)-クロトン酸ニトリル塩酸塩

7.09のホモベラトリルアミンと7.0mlのエタノールとの混合物中における7.09の(D.L)
-3-(2-(2,3-オキンド-ブロポキシ)
-4-メトキシフエエル) -クロトン像ニトリルを1時間蒸気浴上で(対流しながら)加熱する。反応混合物を注象深く液塩酸で3.5のpR
位に調整し、1.2の水中に提押しついてトルエン/作取エテルで3回抽出する。ついて水性相

特別 町53-12827 (14)

を以恨水東ナトリウムで8~8.5のpH値に調整 しそして再びトルエンで抽出する。塩素相出物 を乾燥させ、固証させ、そして粗塩者を契箱例 1に配数の方法で塩聚塩に変換する。

169~170℃で酸解する 9.49の (D.L) -3-(2-(3-3°,4°-ジメトキシーフエネ ナルフミノ-2-ヒドロキシープロポキシ)-4-メトキシーフエニル 3-タロトン酸ニトリ ル塩酸塩が得られた。

央施例7 (D,L)-3-(2-(3-N-(2³)-ビリ ジノーピペラジノ-2-ヒドロキシーブロ ポキシ)-フェニル]-クロトン酸ニトリ ルトリ塩酸塩

7 0 mlのエタノールと68のN ~ (2 ~ ビリソノ) - ピペラジンとの混合物中にかける78の (D.L) - 3 ~ (2 ~ (2,3 ~ オヤンドープロポヤン) ~ フエエル) ~ クロトン股ニトリルを

-81.-

吸引戸過する。フイルター残留物を十分数のクロロホルム中に溶解し、これに塩酸/クロロホルムの飽和溶液を提伴しながら反応物が硬性になるまで少しずつ加える。しばらくしてからジ塩酸塩を登明溶液から分離させる。

吸引产退し、少量のタロロホルム/アセトンで洗浄しついで乾燥させて 1 5 1 ℃で融解する 9 00 (D,L) - 3 - (2 - (3 - N - (4 - アセナルフェニル) - ピペラジノ - 2 - ヒドロキン・プロポキシ) - フェエル) - クロトン酸コトリルジ塩酸塩が得られる。

突施例 9 (D,L) - 3 - (2 - (3 - N - (2 - メト キシフエエル) - ピペラジノ - 2 - ヒドロ キシープロポキシ) - フエニル] - タロト ン酸ユトリルジ塩散塩

6 0 ×のエタノール中にかける 5.5 9 の N ー (2 - メトキシフエエル) - ピペラジンの潜放 3 時間遺依下で煮沸する。 実施例 1 に配数のよりに扱処理しついてトリ塩酸塩に変換する。

121でで取外する519の(D,L)-3-(2-(3-N-(2*)-ビリジノ-ビベラジノ-2-ヒドロキシーブロボキシ)-フエニル)-クロトン酸ニトリルトリ塩酸塩が得られる。

実施例 8 (D,L) - 3 - (2 - (3 - N - (4 - T セ
ナルフエニル) - ピペラジノ - 2 - ヒドロ
キシープロポキシ) - フエニル) - クロト
ン設ニトリルツ塩酸塩

7 D *** のエタノール中における 6 8 9 の N - (4 - ピペラジノ) - アセトフエノンの溶液中で 7 9 の (D,L) - 3 - (2 - (2,3 - オキシドープロポキシ) - フェニル] - タロトン歌ニトリルを 5 時間強化下で煮沸する。 ついて 真空中で 蒸発乾固させる。 数時間 後 油状の蒸留 表 留 物を 最 出 させる。 少量のエーテルで 密砕しついて

-88-

中で69の(D,L)-3-(2-(2,3-オキシドープロポキシ)-フェニル]ークロトン酸ニトリルを 5時間は放下で激沸する。ついて真空中にかいて激粒を 20ロホルム中に溶解し、 その溶液を塩酸/クロロホルムで酸性にする。 ついて実空中にかいて 20世紀といるととにより 171 でで放解する 1 0.59の(D,L)-3-(2-(3-ドロキシープロポキシ)-フェニル)-クロトン酸ニトリルジ塩酸塩が 得られる。

映路例 10 (D,L) - 8 - (2 - (3 - H - (2 - / チルフエエル) - ピペラジノ - 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フエエル) - クロトン数エトリルジ塩酸塩

45 四 町53--- 1 2 8 2 7 (15)

45 PのN-(オルトートリル)-ビベラジンと70mのエンノールとの混合物中で7 Pの(D,L)-5-(2-(2,3-オキシドープロポキシ)-フェエル)-クロトン酸エトリルを実施例9に記載のように反応させついで後処理する。

138℃で融解する109の(D,L)-5-(2-(3-N-(2-メチルフエニル)-ピペラジノ-2-ヒドロキシープロポキシ)-フエニル]-タロトン酸ニトリルジ塩酸塩が得られる。

突 施 例 11 (D,L)-3-(2-(3-N-(メナル ピペラジノ)-2-ヒドロキシープロポ キシ)-フェニル]-クロトン酸ニトリ ルジ地陸塩

実施例9に記載のように 7 9 0 (D.L) - 3 - (2 - (2.3 - オキシドープロポキシ) - フエニル) - クロトン設ニトリルを 6 0 sd の紙水エ

-55-

央施例9に記載のようにフォの(D,L) - 3 - (2 - (2,3 - オキシドープロボキシ) - フェニル) - タロトン酸ニトリルモフロ wlの無水エタノール中において4.7 リのドー(2 - ヒドロキシエチル) - ピペラジンと反応させついで後処理する。

146でで融解する 8.5 g の (D.L) - 3 - (2 - (3 - N - (2 - ヒドロキシエテル) - ピペタジノ - 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェニル) - タロトン酸ニトリルジ塩酸塩が得られる。

央集例 12a 【D,L】-3-(4-(3-\$3級プチ ルアもノ-2-ヒドロキシ-ブロポキ シ)-フエエル】-クロトン級エトリ ル塩酸塩

突加例1 に配数のように 4 0 mlのエタノール 中にかける 6 0 g の (D,L) - 3 - (4 - (2,5 タノール中において 5 9 の N - メテルピペラジンと反応させついで後処理する。祖ジ塩建塩を5 0 m の水中に蓄積しついで 5 9 の活性以上で 計当する。最後に評談を高其空下で過額等固させる。生成するフォームをエーテルで財砕し、 吸引評当しついて乾燥させる。

499の非常に吸吸性の(D,L) - 3 - (2 - (5 - N - (メテルピペラジノ) - 2 - ヒ ドロ中シープロポヤシ) - フエニル) - タロトン酸ニトリルジ塩酸塩が得られる。

との化合物はIRドシいて2205cm⁻¹、1590cm⁻¹、 1435cm⁻¹、1255cm⁻¹ シよび745cm⁻¹ ドシける特徴 のある帯を示す。

央施例 12 (D,L) - 3 - (2 - (5 - N - (2 - ヒ ドロキシエチル) - ピペラジノ - 2 - ヒ ドロキシーブロポキシ) - フェニル] -クロトン欧ニトリルジ塩製塩

-5 G-

- オキシドープロポキシ) - フェニル] - クロトン酸ニトリルを40㎡の据る級プテルアミンと反応させついて彼処理する。

186~187℃で融解する収量 60 0 0 (D,L)-3-(4-(5-第3級プチルアミノ-2-ヒドロやシブロポキシ)-フェニル)-クロトン酸ニトリル塩酸塩が得られる。

央施例 12b 【D,L】- 3 - 【2 - メトキシ- 4 - (
5 - 年 3 扱プナルアミノ - 2 - ヒドロ
キシープロポキシ)- フェニル】- ク
ロトン酸ニトリル塩酸塩

実施例1 化記載のように 3.4 1 の (D,L) - 3
- (2-メトキャー4-(2,3-オキッド・プロポキャ) - フェニル 3 - タロトン限ニトリルを20 mのエタノールかよび40 mの係る扱ブナルアミンと共に2 h時間還視下で救労しついて扱処理する。

1 4 5 ~ 1 4 6 ℃で酸解する収量 4 0 9 の (D,L)- 5 - (2 - メトキシ - 4 - (3 - 第 5 級プチルアミノ - 2 - ヒドロキシープロポキシ)- フェニル) - クロトン酸ニトリル塩酸塩が得られる。

A STATE OF STATE OF BEHAVIOR OF THE STATE OF

央施例 12c 【D,L] - 3 - [2 - (5 - 終 5 級プチ ルアもノー 2 - ヒドロキシープロポキ シ) - 4 - メトキシーフエニル] - タ ロトン酸ニトリル塩酸塩

2 0 mlのエタノール中に溶解した 5.0 gの C D,L)-3-(2-(2.3-オキンドープロポキン)-4-メトキシフエニル)-クロトン酸ニトリルを 5 0 mlの第3級プチルアミンの添加後3時間対流下で煮沸加熱しついで実施例 1 に配数のように後処理する。

1 4 4 ~ 1 4 5 ℃で融解する収量 4.5 9 の C D,L]- 5 - C 2 - C 5 - 第 5 級プチルアミノー

-59-

がらpH値が45になるまで満加する。しばらく して塩酸塩が沈酸する。とれを吸引戸過しつい で乾燥させる。158~160でで磁解する 1399の粗塩酸塩が得られる。

ルリークロトン酸ニトリル塩酸塩

100mのエタノール中におけるも19のモルホリンの音液中で15.09の(D,L) - 5 - (4 - (2,5 - オヤシドープロポヤシ) - フェニル) - クロトン改ニトリルを4%時間80℃で加熱する。混合物を放復でさらに12時間放置

特別 昭53-12827(16) 2-ヒドロキシープロポキシ) - 4 - メトキシ - フェニル) - クロトン設エトリル塩酸塩が得 られる。

A CONTRACTOR OF THE PROPERTY OF THE PARTY OF

実施例 13 (D,L) - 3 - (4 - (3 - N - フェニル ピペラジノ - 2 - ヒドロキシープロボキ シ) - フェニル) クロトン酸ニトリル塩 酸塩

60 mのエタノール中における 8.1 gのフェニルピペラジンの溶液中で 1 0.7 5 gの (D.L)
- 3 - (4 - (2.5 - オキシドーブロボキン)
- フェニル) - クロトン限ニトリルを 3 時間登
池下で救務する。ついで反応混合物を氷で冷却
しそして短時間放置後分離する納品を吸引戸逸
しついで少量のエタノールから再結晶させる。

155~154でで放解する1299の遊離 塩基が得られる。との塩基を富温でほぼ十分量 のアセトン中に溶解しついで養塩酸を提拌しな

-60-

する。ついで混合物を実空中で機縮乾固させそしてトルエンで3回蒸発させる。蒸留残留物を少量のトルエン中に溶解しついでジイソブロビルエステルの添加により品出させる。吸引严退かよび乾燥により79~80℃で融解する18.0 9の遊離塩基が得られる。ついで実施例1に配数のよりに塩食塩への変換を行なり。

121~122でで駄解する1649の(D,L)
-3-(4-(3-モルホリノ-2-ヒドロキ シープロポキシ)-フエエル]-クロトン銀エ トリル塩酸塩が得られる。

央施例 15 【D,L】 - 3 - (4 - (3 - 2°,6° - ジェ チルピペリジノ - 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェニル \ - タロトン歌エト リル塩酸塩

100mのエタノール中における 8.0 fの2,6 - ジメテルピペリジンの密弦中で 1.5 fの(D.L)

特別 昭53-12827 (17;

後者からは実施例1に記載の方法で168~ 169でで駄解する1459の(D.L)-3~(

-65-

の方法で148~149℃で融解する1369 の (D,L) - 3 - (4 - (3 - 3*,4*- ジメトキシ フェネチルアミノ - 2 - ヒドロキシープロポキ シ) - フェニル) - クロトン酸ニトリル塩酸塩 が得られる。

突施例 16a 【D,L】- 3 - 【2 - メトキシー 4 - (
3 - 3⁸,4⁸- ジメトキシフエネテルア ミ
ソー 2 - ヒドロキシープロポキシ)フエニル】- タロトン級ニトリル複酸

央施例 1 6 に記載のように 7 × のエタノール 中における 6 7 9 の (D,L) - 5 - (2 - メトヤ ソー4 - (2,5 - オキシドープロポキシ) - 7 エエル] - タロトン酸ユトリルを 7 0 9 のホモ ペラトリルアミンと共に 1 時間遊沈下で激誘し そして反応させる。

151~152℃で融解する収量も69の(

4-(3-2°,6°-ジメテルピペリジノ-2-ヒ ドロキシープロポキシ)-フエニル)-クロト ンはニトリル塩飯塩が得られる。

契規例 16 (D.L) - 5 - (4 - (5 - 5°,4°- ジメト キシフェネチルアもノ - 2 - ヒドロキシ - ブロポキシ) - フェニル) - クロトン

酸ニトリル塩酸塩

100 mのエタノール中にかける15.0 g つホモベラトリルブミンの裕板中で17.5 g の (D,L)-3-(4-(2,3-オキシドーブロボキシ)-フェニル)-クロトン設ニトリルを5時間 対批下で減沸加熱する。通常の仮処理(実施例1分級) 後遊離の祖塩基をエタノール/ジイソプロピルエーテルかよび再びエタノールから再始品させる。

1415~142℃で触解する1619の遊贈塩基が得られる。後者からは実施例1と同様

- 04-

D,L)- 3 - (2 - メトキシ - 4 - (3 - 3°,4° -ジメトキシフエネチルアミノ - 2 - ヒドロキシ - プロポキシ) - フエニル) - クロトン阪ニト リル塩酸塩が得られる。

実施例 16D (D,L) - 3 - (3 - クロロー 4 - (3 - 3°,4° - ジメトキシフエネテルアミノ
- 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フ
エニル) - クロトン酸ニトリル塩酸塩

5.0 gの (D,L) - 5 - (3 - クロロー4 - (2,5 - オヤンドープロポキシ) - フエニル) - クロトン股エトリルを 1 5 叫のエタノール かよび 5 gのホモペラトリルア さンと共に 4 時間遺化下で放停する。ついで 5 0 gのエタノールを加えそして混合物を最塩酸で 3 5 の叫値に到整し、反応混合物を 3 との水中に注ぐ。中性フラタションを防酸エテル/トルエン (2:1)で 抽出後水性相を炭酸水素ナトリウムで弱てルカ

特別 附53-12827 (18)

エコル】- タロトン娘ニトリルを 5 0 mlの第 5 級プナルアミンと 5 時間反応させついて実施例 1 に記載の方法で徒処理する。

188~189℃で融解する収量 609の(D,L)-3-(3-クロロ-4-(3-第5級プテルアミノ-2-ヒドロキシープロポキシ)-フェニル 3-タロトン酸ニトリル塩酸塩が得られる。

契約例 16d (D,L) - 5 - (3 - フルオロ・4 - (3 - 第3級プテルアをノー2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェニル] - タロトン酸ニトリル塩酸塩

央施例 1 に記載のように 1 5 ml のエタノール 中における 5.0 9 の (D,L) - 3 - (3 - フルオロ・4 - (2,3 - オキシドープロポキシ) - フエニル] - クロトン酸ニトリルを 5 0 ml の第 3

- 0 8 -

エネチルアミノー 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェニル 3 - クロトン酸ニトリル塩酸塩にな

突施例 162 (D,L) - 5 - (5 - メトキシー4 - (5 - 5°,4°- ジメトキシフエネテルア t ノー2 - ヒドロキシープロポキシ) -

フエニル】-クロトン酸ユトリル塩酸

姓

9.8 gの (D,L) - 3 - (3 - メトヤシー4 - (2,3 - オヤシドープロポヤシ) - フエエル) - クロトン酸ユトリルを澄液下蒸気浴上で2時間加熱する。

ついで迄合物を約5日出のエタノールで推択

性にする。トルエン/酢酸エテル(2:1)で 抽出を行ないそして有根相を乾燥させついで図 転させる。トルエン/ジイソプロピルエーテル での品出により117~119でで般努する5.1 すの遊離塩基が得られる。とれは実施例1に記 数のようにして塩酸塩に変換される。

1 4 6~1 4 8 Cで融解する収量 4 7 9 D (D,L)-3-(3-9 ロロ-4-(3-5².4²-ジメトキシフエネテルアミノ-2-ヒドロキシープロポキシ)-フエエル3-クロトン欧ユトリル塩酸塩が得られる。

実施例 160 【D,L】- 3 - (5 - クロロー 4 - (5 - 第 5 級プテルア 1 ノ - 2 - ヒドロキャープロボキシ) - フエニル) - クロトン限ユトリル塩酸塩

突施例 6 m に配載のように 1 5 mdのエタノー ル中における 4.5 f の (D,L) - 3 - (3 - クロ

-67-

級プチルアミンと共に3分時間遊旋下で煮沸し ついで後処理する。

190~191℃で融解する収益 494の CD,L)-3~(3-フルオロ-4-(3-第3級プチルアミノ-2-ヒドロキシープロポキシ)-フェニル]-クロトン数ニトリル塩酸塩が得られる。

契施例 160 (D,L) - 5 - (5 - フルオロー4 - (5 - 5°,4° - ジメトキシフエネテルアミノー2 - ヒドロキシープロポキシ) - フエニル) - クロトン酸ニトリル塩酸塩

2 0 mlのエタノール中における 1 0 gの(D,L)
- 3 - (3 - フルオロ - 4 - (2,3 - オキシド
- プロポキシ) - フェニル) - クロトン酸ニト
リルと 1 0 0 f のホモペラトリルアミンを 5 %
時間 蒸気浴上で遠流下に加熱する。 ごりして得られ

し、後地駅でpu値1に調整しそして反応部合物を54の水中に注ぐ。中性成分をトルエング的銀エテルで抽出する。水性相を炭酸水素ナトリウムで製塩基性にし、トルエンで抽出しそして塩基性抽出物を回転により乾燥させそしてトルエン/エーテルついでエタノールから再結品させる。

115~116でで融解する収量ス69の遊 超塩基が得られる。これは通常の方法(実施例 1を参照されたい)で塩酸塩に変換されそして この塩酸塩をエタノール/エーテルかよびエダ ノールから再結晶させる。

110~112でで政解する収量 64 f O C
D,L)-5~(5-メトキシー4~(5-3°,4°ジメトキシフエネナルアミノ-2~ヒドロキシ
-プロポキンノ-フエニル)-クロトン欧ニト
リル塩酸塩が得られる。

-71-

ロポキシ) - フエニル] - クロトン酸ニ トリルジ塩酸塩

60 mdのエタノール中ピリジルーピペラジン8.29の商放中で10.759の(D,L)-3-(4-(2,3-オキンドープロポキン)-フェニル)-クロトン酸ニトリルを3時間温液下で煮沸ける。ついで混合物を氷で冷却しそして洗飲ける。131~132でで放棄する生成した洗滌させる。131~132でで放解する生成した洗滌される。131~132でで放解する生成した洗滌なが、259~260でで放解する15.19の(D,L)-3-(4-(3-N-2°-ピリジルーピペラジノー2-ヒドロキシープロポキジ)ークロトン酸ニトリルジ塩酸塩に空換する。

実的例 18 (D.L) - 3 - (4 - (5 - N - 4 - T セ テルーフエエルーピペラジノー2 - ヒド ロヤシープロポヤシ) - フエエル) - ク 特別 昭53-12827 (19)

実施例 168 【D,L】- 3 - 【3 - メトキシー 4 - (
3 - 部 3 級プテルア 1 ノー 2 - ヒ ドロ
キシープロポキシ) - フエニル 】 - ク
ロトン酸エトリル塩酸塩

2 8 mdのエタノールと 7 0 md の 第 8 級 プテル ア 4 ンとの混合物中に かける 7 0 f の (D,L) - 3 - (3-メトキシ・4 - (2.3 - オキシドー プロポキシ) - フェニル) - クロトン酸・トリルを 1 時間退流下で派诱加熱する。 ついで実施 例 1 に記載のように 後処理する。

157~158℃で般解する収量ス19の(D_oL)-3-(3-メトキシ~4-(3-第3級 プチルアミノ-2-ヒドロキシープロポキシ) -フエニル)-クロトン酸ニトリル塩酸塩が得 6れる。

突施例 17 (D,L) - 3 - (4 - (3 - N - 2^e - ビリ ジル-ピペラジノ - 2 - ヒドロキシーブ

-73-

ロトン酸ニトリル塩酸塩

1 Q 7 5 9 の (D.L) - 3 - (4 - (2.5 - オ
ヤンドープロポヤシ) - フェニル] - クロトン
酸ニトリルを 4 時間 1 Q 2 9 のパラーピペラジ
ノアセトフェノン溶液中透液下で煮沸する。 と
れを冷却し、晶出させ、吸引評過しついで乾燥
させるととにより得られた塩蓋(2 Q 1 9、
1 6 0 ~ 1 6 1 でで散解する)を 1 0 0 ㎡の 然
水エタノールシよび 3 0 ㎡のジメチルホルムア
ミド中にかいて浸塩酸でpH値 5 に関整する。 品
出する塩酸塩を集めついて熱いりちにエタノール/水から再結晶させる。

221~222で配解する17.7 #の(D.L)
-3-(4-(3-N-4-Tセナルフエエル
ピペラジノ-2-ヒドロキシープロポキシ)フエエル)-クロトン酸ニトリル塩酸塩が得られる。

央施例 19 (D,L) - 5 - (4 - (5 - N - 2°- メト キシフエニルピペラジノ - 2 - ヒドロキ シープロポキシ) - フエニル) - タロト ン献ニトリル塩酸塩

1 0.7 5 9 の (D,L) - 3 - (4 - (2,3 - オ
中ンド・プロボヤシ) - フェニル) - クロトン
殴ニトリルを140 dのトリエテルアミンと60
dのエタノールとの混合物中における10.3 9
の以っ(2 - メトキシフェニル) - ビベラジン
少塩酸塩の静液中で5時間遺液下で液沸する。
ついで真空中で過離乾固させ、粗塩粘を取引产に
がかったの添加により a は させる。 これを吸引に
いなせることにより102~103で 破解する
いはなの方法(契施例14年限)で塩酸塩に変換する。エタノールから2回再結晶させることに

設解する1009の(D,L)-3-(4-(3-以-2°-メチルフエニル-ピペラジノ-2-ヒ ドロキシープロポキシ)-フエニル)-クロト ン酸ニトリル塩酸塩が得られる。

-78-

ジ % 例 21 (D,L) - 3 - (4 - (3 - N - 3^e-メチ ルーフエニルーピペラジノ - 2 - ヒドロ キシープロポキシ) - フエニル) - クロ トン酸エトリル塩酸塩

火施例19に記数のように10.759の(D,L)
- 3 - [4 - (2,3 - オヤンドープロポヤン)
- フェニル) - クロトン収ニトリルを8.89の
ノタートリルーニベラジンと反応させる。

特別 53-12827(20)
より196~199℃で設別する1339の(
D.L)-3-(4-(3-N-2°-メトキシーフ
エニルピペラジノ-2-ヒドロキシーブロボキ
シ)-フエニル)-クロトン酸ニトリル塩酸塩
が得られる。

. The state of the

契加例 20 (D,L) - 3 - (4 - (5 - N - 2°-ノチル-フェニルーピペラグノー2 - ヒドロキシーブロボキシ) - フェニル] - クロトン酸ニトリル塩酸塩

1 0 9 5 9 の (D.L) - 3 - (4 - (2.3 - **
ヤンドープロポヤシ) - フェニル) - クロトン
酸ニトリルを 8.8 9 のオルトートリルーピペラ
ジンの溶液中で 3 時間 虚視下で ** 待する。 冷却
後 1 0 4 ~ 1 0 5 ℃で般解する 1 & 5 9 の遊離
塩基が晶出する。とれを実施例 1 に配数のよう
に塩酸塩に変換する。最後にエタノールから 2
回再結晶させることにより 2 3 3 ~ 2 3 4 ℃で

ル) - クロトン酸ニトリル塩酸塩が得られる。 央施例 22 (D,L) - 3 - (4 - (3 - N - メチルー ピベラジノ - 2 - ヒドロキシープロポキ シ) - フエニル) - クロトン酸ニトリル ジ塩保斑

-7 a-

央施例19に配飲のように10.75 mの(D,L)
-3-(4-(2,3-オヤンドープロポキシーフェニル)-クロトン酸ニトリルを60 mのエタノール中で5.0 mのN-メテルピペラジンと反応させついて実施例1に記載のように後処理してして少塩銀塩に変換する。

2 1 7 ~ 2 1 8 ℃で酸解する 1 1 8 9の(D.L)

- 3 - (4 - (3 - N - メテル - ピペラツノ
2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェニル)
クロトン限ニトリルジ塩酸塩が得られる。

実施例 23 (D,L) - 3 - (4 - (3 - N - 2⁰ - オキ

シエテルーピペラジノ - 2 - ヒドロキシ

特別 明53 - 12827 (21)

- プロポキン)…フエニル) - クロトン - クロトン彼ニトリルしゆう敬塩

設コトリルジ塩鉄塩

5.09の(D,L) - 3 - (4 - (2.3 - 4 + 2) ドープロポヤン) - フェニル) - クロトン限ニトリルを50 mmのエタノール中における3.5 9のヒドロヤンエテルーピペラジンの溶液中において2時間遺液下で煮沸する。真空中で蒸発を固させた後トルエンからの晶出を行なり。101~102でで溶解する生成した遊糕塩若5.7 9 は 変施例1に記載のように204~205 でで設解する6.7 9の(D,L) - 3 - (4 - (3 - N - 2*-オヤシエテルーピペラジノー2 - ヒドロヤン・プロポヤン) - フェニル) - クロトン徴ニトリルジ塩酸塩に変換される。

突施例 24 【D,L】 - 3 - [4 - (3 - 7°,5° - ジメ チル・5°-ヒドロヤン - ヘキシルアミノ - 2 - ヒドロヤシ - プロポヤシ) - フエニル】

-79-

D,L)- 3-- (4-(3-7,5-ジメナル-5-ヒドロキシーヘキシルアミノ-2-ヒドロキシープロポキシ)-フエエル]-クロトン酸ニトリルしゆう酸塩が得られる。

実施例 25 (D,L)~ 5 - (2 ~ (5 - 第 5 級プテル アミノー 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フエユル) - アクリル酸ニトリル塩酸

80 型の無水エタノール中 15 型の第3 級ブナルアミンの溶液中において 7.0 gの (D,L) -3-(2-(2,3-オキシドープロポキン) -フェエル) - アクリル酸ニトリルを 1 時間避沈下で煮沸する。実施例 1 に記載の方法で後処理かよび塩酸塩への変換を行なう。 155 でで設解する 5.5 gの (D,L) -3-(2-(3-第3 級ブナルアミノー2-ヒドロキシープロポキシ) -フェニル) - アクリル酸ニトリル塩塩塩が得

8.590 (D,L) - 3 - (4 - (2,3 - x + y ドープロポキシ) - フエニル] - クロトン彼ニ トリルを50mのエミノール中におけるしんま の水酸化ナトリウムとスクリのヘブメミノール 塩酸塩との耐液中で2時間量流下において煮沸 する。ついて混合物を真空中で融超し、茲留殊 留物を85mlの水中に入れそして均酸でpH値 7 に調整する。それぞれ2回トルエンシンび酢酸 エテルで洗浄しついて水性相を水酸化ナトリウ ム溶液でpH値10のアルカリ性にする。ついで 節酸エテル/トルエン(1:1)で抽出し、有 根抽出物を乾燥させそして真空中で蒸発筋固さ せる。根塩基をエタノール中に入れ、混合物を エタノール中におけるしゆり訳の漢語版でpR値 4 に調整する。これを吸引沪遠しついて乾燥さ せるととにより155℃で破解するスファの(

られる。

央施例 26 【D,L】- 3 - (2 - (3 - 43 数プテル アミノー 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フエニル】 - アクリル酸第 3 数プテル エステル塩酸塩

-80-

特岡 昭53-12827 220

引戸通し、其空中で乾燥させついで再びイソブロパノールから2回再拍品させる。186~187でで散解する1389の(D.L) - 3 - (2 - (3 - 第3級プテルアもノ・2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェニル) - アクリル映第3級プテルエステル協設塩が得られる。

央 施 例 27 (D,L) - 3 - (2 - (5 - 3*,4*- ジメト サシーフエネチルアミノ - 2 - ヒドロキ シープロポキシ) - フエニル) - アクリ ル酸解 3 級プチルエステル塩股塩

60mのエタノール中にかける200mのホモベラトリルアキンの溶液中で300mの(D,L)
-3~(2~(2,3-オキンドープロポキシ)
-フェニル) -アクリル酸器3級プテルエステルを2時間違旋下で煮沸加熱する。通常の方法
(実施例1参照)で後処理した後に167~168で
で級解する1599の(D,L)~3~(2~(3

股第 5 級プテルエステルジ塩酸塩が得られる。 実施例 29 (D.L) - 3 - (2 - (3 - N - フエエル ピペラジノー2 - ヒドロキシープロポキ シ) - フエニル] - アタリル酸第 3 級プ テルエステル塩酸塩

110gの(D,L)-3-(2-(2,3-オキシドプロポキシ)-フェニル)-アクリル酸都る級プテルエステルをも5gのフェニルピペラジンと50mのエタノールとの混合物中で1時間建設下で激揚しついて実施例1に記載のように後処理を行なう。この場合複製塩は最終的にエタノールから2回将抽品させる。200~201で(分解)で酸解するも2gの(D,L)-3-(2-にドロキシープロポキシ)-フェニル 3-にリル酸第る級プテルエステル超限塩が得られる。
実施例50 (D,L)-3-(4-(3-第3級プテル

5 5 9 0 N - ヒドロキシエテルーピペラシと6 0 xt のエタノールとの混合物中で110 9 の (D,L) - 3 - (2 - (2,3 - オキシドプロポキシ) - フェニル) - アクリル腰痛る級プテルエステルを2時間遺況下で煮沸する。ついで実施例14のように狭処理を行なうが、この場合pH値は4の代りに3である。168 で (分解)で融解する 6 4 9 の (D,L) - 3 - (2 - (3 - N - 2° - オキシエテルーピペラジノー2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェニル) - アクリル

T i ノー 2 ・ヒドロ 中シープロポキシ) - フェユル) - アクリル酸第 3 数プチル エステル塩酸塩

特開 \$753-12827 (23)

が得られる。

実施例 51 【D,L】-3-{4-(3-3°.4°-ジメトキシフエネチルアもノー2-ヒドロキシープロポキシ)-フエニル】-アクリル酸係 3 級プチルエステル塩稅塩

15.09の(D.L)-5-(4-(2.3-オキシドプロポキシ)-フェコル)-アクリル酸解 3級プナルエステルを10.59のホモペラトリルアミンの海液中で8時間遺流下において激沸する。通常の方法で徒処理し、租塩限塩を6との水中に溶解し、トルエンで数回抽出しついて水性相を水酸化ナトリウム溶液でpH値9に到整する。100~101で配料を2中で蒸発を固させついてジインプロでルンス・サルで品出させる。100~101で配料する遊憩塩基6959が得られる。これから

-67-

り品出させる。 9 2 ~ 9 3 でで設解する 4 9 の遊憩塩基が得られる。 これから実施例 1 に記載のようにして 1 7 1 ~ 1 7 2 でで取解する55 9 の (D,L) - 3 - フェニル - 3 - (2 - (3 - 第 3 級プテルアミノ - 2 - にドロヤシーブロボキシ) - フェニル) - アクリル酸ニトリル塩酸塩が得られる。

央施例 35 (D,L) - 3 - フェュル - 3 - (2 - (3 - 3*,4*- ジョトキシフェネテルアミノー2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェニル) - アクリル酸ユトリル半しゆう酸塩

5.4 9 の (D,L) - 3 - フェニル - 3 - 〔2 - (2,5 - オヤンドプロポヤシ) - フェニル〕 - アクリル酸ニトリルを50 dのエタノール中にかける57 9 のホモペラトリルアミンの溶液中にかいて5時間遺液下で激沸する。ついで実施例30 に記載のように後処理を実施する。つい

指例1 K 記載のようにして 1 7 6 ~ 1 7 7 でで 磁解する 2 4 9 の (D,L) - 3 - (4 - (5 - 5°, 4°- ジメトキシフエネテルで もノー 2 - ヒドロ キシーブロボキシ) - フエニル 3 - アクリル酸 第 3 級プナルエステル塩酸塩が得られ、これを 最終的にはエタノールから 2 回再結晶させる。 実施例 52 (D,L) - 3 - フエニル - 5 - (2 - (5 - 第 3 級プテルでもノー 2 - ヒドロキシ ープロポヤシ) - フエニル 3 - アクリル

取ニトリル塩酸塩

5.49の (D,L) - 3 - フェニル - 3 - (2 - (2,3 - オキシドプロポキシ) - フェニル] - アクリル限ニトリルを 1 5 型の係 3 級プテルア ミンとの混合物状態で 2 時間澄流下で救养する。ついで混合物を実空中で蒸発範囲させそして実空中トルエンで 2 回放発させる。 蒸留残留物をトルエン/石油エーテルで表演させることによ

-88-

でとの油状遊離塩基を実施例23 に記載のようにしてしゆう酸塩に変換するが、しかしこの場合でればしゆう酸の添加によりpH値45 に関整される。再び租半しゆう酸塩をエタノールから2回再結晶させそして172~173 でで融解する419の(D,L)・3・フェニル・3・2・ヒドロキシ・プロポキシ)・フェニル3・スを倒 34 (D,L)・3・フェニル・3・(2・(3・N・フェニルピペラジノ・2・ヒドロキシ・プロポキシ)・フェニル)・アタ

リル酸コトリル塩酸塩

40 fの (D,L) - 5 - フェニル - 3 - (2 - (2,3 - オヤンドプロポキシ) - フェニル) - アクリル酸ニトリルを 5 0 mlのエタノール中に かける 8.5 fのフェニル - ピペラジンの務欲中

有開 8:53-12827 (24)

にかいて 2 時間遠視下で液停する。 ついで実施例 1 に記載のように後処理かよび超級場への変換を行なり。 さらに精製するには契約例 5 0 に配載のように操作する。 遊離塩基はトルエン/ ジイソプロピルエーテルでの晶出により精製された。 1 0 2 ~ 1 0 3 でで酸解する 4 1 9 が得られる。 再びとの遊離塩基を実施例 1 に記載のようにして塩酸塩に変換する。 二重酸点 8 5 で/ 1 8 4 でを有する 4 4 9 が得られる。

実施例 55 (D,L) - 3 - フェニル - 3 - (4 - (3 - 第3級プチルア もノ - 2 - ヒドロキシ - プロポキシ) - フェニル) - アクリル酸ニトリル塩酸塩

1 Q O 8 の (D,L) - 3 - フェニル - 3 - (4 - (2,3 - オキシドープロポキシ) - フェニル - アクリル駅ニトリルを 2 O m の部 3 被プチルアミンと 5 O m のエタノールとの混合物中にお

-91-

央加例 37 (D.L) - 3 -フエユル - 3 - (4 - (5 - N - フエユルピペラジノ - 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フエユル) - アク

リル放ユトリルが塩取塩

1 Q D # O (D,L) - 8 - 7 x x x - 5 - (4

いて2時間点似下で激沸加熱する。ついて実施例1に記数のように後処理および出級塩への変換を災応する。祖塩酸塩を放後にエタノールから形び2回再結晶させる。233~234でで設解する469の(D,L)~3-フェニルー3ー(4-(3-蘇3級ブナルアミノー2ーヒルのナットリル塩酸塩が得られる。蘇2の再結晶が得られる。祖塩基をジイソプロピルエーテルで磨別することにより晶出後に112~114でで酸別する119の遊離塩基が得られる。

契約例 56 (D.L)-3-フエニル-3-(4-(3-3°,4°-ジメトキシーフエネテルアミノ-2-ヒドロキシープロポキシ)-フエニル)-アクリル段ニトリルしゆう段塩

-93-

- (2,3-オキシドープロポキシ) - フェニル)
- アクリル酸ニトリルを50mのエタノール中
にかける5.99のフェニルーピペラジンの落液
中にかいて2時間透液下で激沸する。実施例1
と同様にして後処理することにより189~1900
で融解する4.89の(D,L) - 3 - フェニル - 3
- (4-(3-N-フェニルピペラジノー2ヒドロキシープロポキシ) - フェニル) - アク
リル酸ニトリルジ塩酸塩が得られる。

央施例 38 (D,L)- 3 -フェニル- 5 - 〔4 - 〔3 - N - 〔2 - ヒドロキシエテル〕- ピペ ラジノ- 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フエニル〕- アタリル酸ニトリルジ塩

実施 実施例 3 6 と同様にして 1 0.0 9 の (D.L) -5 - (4 - (2,3 - オキシドープロポキシ) -フエエル) - アクリル限エトリルを 4.7 9 の N

-- 98-

AND DESCRIPTION OF THE PROPERTY OF THE PROPERT

- ヒドロキシエチルピペラジンと 5 0 mのエタ ノール中において反応させついで设処理する。 1 6 4 ~ 1 6 5 C で厳解する 9 8 9 の (D,L) -3 - フェニル - 3 - (4 - (3 - N - (2 - ヒ ドロキシエチル) - ピペラジノ - 2 - ヒドロキ シープロポキシ) - フェニル) - アクリル便二 トリルジ塩酸塩が得られる。

央施例 39 (D,L)-3-(4-(3-3°,4°-ジメト キシフエネチルア (ノ-2-ヒドロキシ -プロポキシ)-フエニル)-アクリル 酸メチルエステル塩酸塩

6 9 の (D,L) - 3 - (4 - (2,3 - オキシドープロポキシ) - フェニル) - アクリル殴メチルエステルを 6 0 型の紙水エタノール中における 4 7 9 のホモペラトリルアミンの溶液中で2 ½ 時間遺流下で滋得し、ついで実施例 1 に記載のように後処理する。 1 6 2 でで酸解する 6 2 9

-08-

び塩酸塩の再結晶にはエーテルが使用される。
1 1 0 でで脳解する 1 2 9 の (D,L) - 3 - (4
- (3 - (1,5 - ジメチル - 5 - ヒドロキン)
- ヘキシルアミノ - 2 - ヒドロキシープロポキン) - フェニル) - アクリル酸メチルエステル
塩酸塩が得られる。

実施例 40e (D,L)-3-[4-(3-N-2^e-メ]
トキシフエニル-ピペラジノ-2-ヒ
ドロキシープロポキシ)-フエニル)
-クロトン酸メチルエステル

15.09の(D,L)-3-(4-(2,3-オキットープロポキシ)-フェニル)-クロトン酸メテルエステルを50型のエタノールおよび109の2-メトキシーフェニルピペラジン中において蒸気浴上で1時間加熱する。ついで実施例1に配数のように役処理を行なう。185~184でで融解する629の(D,L)-3-(4-(5

特別 NS3-12827 (25)
の (D,L) - 5 - (4 - (5 - 5°,4° - ジメトキシ
フェネテルアミノ - 2 - ヒドロキシープロポキ
シ) - フェニル) - アクリル酸メテルエステル
塩酸塩が得られる。

契約例 40 (D,L)-3-(4-(3-1,5-ジメテル-5-ヒドロヤシ)-ヘヤシルア 1 ノー2-ヒドロヤシープロポヤシ)-フェニル)-アクリル酸メテルエステル塩酸 ft

5.5 9の (D,L) - 3 - (4 - (2,3-オキシドープロポキシ) - フェニル) - アクリル殴メチルエステルを70 mtの無水エタノール中における4.6 9の6-アミノー2 - メチルー2 - ヘブタノール塩酸塩(ヘブタミノール塩酸塩) および1029の水酸化ナトリウムの溶液中で4時間没流下で激沸する。ついで実施例1に配飲のよりに長処理を行なり。遊離塩茲の再結品およ

- N - 2^e- メトキシフエニルピベラジノ - 2 -ヒドロキシープロポキシ) - フエニル) - クロ トン酸メチルエステルが得られる。

-06-

契約例41 (D,L)-3-(4-(3-N-2°-メト サンフエニル・ピペラジノ・2-ヒドロ サン・プロポキシ)-フエニル]-アク リル欧メナルエステルツ塩酸塩

4.5 gの [D,L] - 3 - (4 - (2,3 - オキシドープロポキシ) - フエコル) - アクリル酸メテルエステルを 6 0 dl の無水エタノール中にかける 4.0 gのドー(2 - メトキシーフエコル) - ピペラジンの溶液中で 3 時間 遺液下にかいて 煮沸する。 過常の扱処理(突施例 3 g 参照)により 2 0 4 でで融解する 6 0 5 gの (D,L) - 3 - (4 - (3 - N - 2° - メトキシフエコルーピペラジノー 2 - ヒドロキシープロポキシ) - アタリル散メテルエステルジ塩酸塩

が得られる。

THE PROPERTY OF THE PROPERTY O

実施例 42 【D,L]-3-[2-(5-5°,4°-ジメト
ヤシーフエネナルア(ノー2-ヒドロヤ
シープロポキシ)-フエユル]-アクリ
ル銀エチルエステル塩要塩

ル塩酸塩

-99-

100 Pの (D,L) - 3 - (2 - (2.5 - オキット・プロポキシ) - フェニル) - アクリル酸エナルエステルを 4 2 5 型の第 3 級プテルアミンと 6 0 型のエタノールとの混合物中で 5 %時間 2 発行をいついて通常の方法でエタノール/ 以政から沈敏させそしてトルエンで蒸発さて 2 はのれた祖塩酸塩をエタノール/ジイソプロピルエーテルから再結晶させる。ついて実施例50 に記載のように塩酸塩を遊離塩基により再び精

特別 昭53-12827 (26)
8.18の (D.L) - 5 - 2 - (3 - 3°,4°- ジメト
中シーフエネナルア (ノー2 - ヒドロキシーブ
ロボキシ) - フエニル] - アクリル限エチルエ
ステル塩便塩が得られる。

央施例 45 (D.L) - 3 - (2 - (3 - H - フェユル ピペラジノ - 2 - ヒドロキシープロポキ シ) - フェユル) - アクリル酸エテルコ ステル塩酸塩

10000(D,L) - 3 - (2 - (2,3 - オキッド・プロポキシ) - フェニル) - アクリル限エチルエステルを60 mのエタノール中における6549のドーフェニル - ピペラジンの音液中で4 %時間煮沸する。ついで実施例1に記載のように後処理および塩酸塩への変換を行なり。とりして得られた塩酸塩を最後に再びイソプロパノールついでエタノール/水から再輸品させる。186~187でで飲解する1029の(-100-

製する。この場合水酸化ナトリウム溶液の添加による約100mの水中における塩酸塩の配機液で十分である。インプロパノールからの料結晶により135~134℃で酸解する589の(D,L)-3-(2-年3数プテルアミノ-2-ヒドロキシープロポキシ)-フエエル]-アクリル酸エテルエステル塩酸塩が得られる。 契約例 45 (D,L)-3-(4-(3-第3級プテルアミノ-2-ヒドロキシープロポキシ)-フエニル)-3-エチルーアクリル酸

ニトリル塩酸塩

1 Q O 9 の (D,L) - 3 - (4 - (2,3 - オキ シドープロポキシ) - フェニル) - 3 - エテル - アクリル駅ニトリルを 1 5 ㎡の第 3 数プテル アミンと 5 0 ㎡のエタノールとの混合物中で 2 時間遠況下で滅跡する。ついで実施例 1 に記載 のように扱処理を行なり。最初に得られた組造 解選基をトルエン/ヘキサンから将知品させる。
7 3~7 8 でで放解するとうして得られた生成物 7.0 9 を実施例 1 に記載のように塩保塩に変換する。170~171でで取解する3.4 9 の [D.L] -3-(4-(3-第3数プテルアミノ-2-ヒドロキシープロポキシ)-フエニル)

- 3 - エチルーアクリル酸エトリル塩酸塩が得

られる。

突詰例 46 【D,L]-3-(4-(3-3*,4-ジメト サシーフエネチルアミノ-2-ヒドロヤ シープロポヤシ)-フエニル】-3-エ チル-アクリル酸ニトリル塩酸塩

1509の(D,L) - 3 - (4 - (2,3 - ***
シドープロポキシ) - フェニル] - 3 - エチル
- アクリル酸ニトリルを 100 mのエタノール
中における 1209のホモベラトリルアミンの
裕族中で 2時間撤游し、ついで実施例 30に記

-103-

応復合物を 5 でに冷却し、そして遊離塩基を品出させる。 1 1 0 ~ 1 1 5 でで酸解する 8.2 9 の遊離塩基が得られ、これから 4.1 9 型の 1 0 N 塩酸を用い、実施例 1 に記載のようにして 2 0 2 ~ 2 0 4 でで酸解する 8.1 9 の (D,L) - 3 - (4 - (3 - N - フェニルーピペラジノー 2 - ヒドロ中シープロポキシ) - フェニル] ~ 3 - エチルーアクリル酸ニトリルジ塩酸塩が得られる。

突 地 例 48 【D,L】- 5 - 【 4 - (3 - N - 【 2 - ヒ ドロキシエチル】 - ピペラジノ - 2 - ヒ ドロキシープロポキシ) - フエニル】 -3 - エチルーアタリル設ニトリルジ塩酸

409のN-ヒドロキシエテルーピペラジン の溶放中にかける1009の(D,L)-3-(4 -(2,3-オキシドープロポキシ)-フェニル 特別 所53-12827(27) 飲のように役処理を行なう。 敢初に105~104 でで被解する1059の遊離塩基が得られる。 とれから実施例1に記数のようにして120~ 121でで散解する7.59の (D,L)-5-(4 -(3-3°,4°-ジメトキシーフェネテルアミノ -2-ヒドロキシーブロポキシ)-フェニル) -3-エテルーアクリル酸ニトリル塩酸塩が得られる。

突 前 例 47 (D,L)-3-(4-(5-)-フェニル
- ピペラジノ-2-ヒドロキシープロポ
キシ)-フエニル)-3-エテル-アタ
リル数エトリルジ塩酸塩

1 Q O P O (D,L) - 3 - (4 - (2,3 - オキシドープロポキシ) - フエニル) - 3 - エチル - アクリル酸ニトリルを 5 O m のエタノール中 における 1 1 O P のフエニルピペラジンの溶液 中で 2 時間登辺下において激沸する。ついで反

-104-

- 3 - エチルアクリル酸ニトリルを実施例の45 または30 にかけるように(20 cの水)反応させついで後処理する。最初に80~81 でで酸解するよ49の遊離塩基が得られ、これから357 mの10N塩酸を用いて181~182 でで酸解するス29の [D.L] - 3 - (4 - (3 - N - (2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェニル) - 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェニル) - 3 - エチルーアクリル酸ニトリルジ塩酸塩が得られる。

実施例 49 【D,L]-3-[2-(3-3,4-ジメト キシーフェネチルアミノ・2-ヒドロキ シープロポキシ)-フェニル)-3-エ チル・アタリル設メチルエステル塩散塩

8 f の (D,L) - 5 - (2 - (2,5 - オキシド プロポキシ) - フエユル) - 5 - エテルーアク リル数メテルエステル塩酸塩を 8 0 mlの無水エ

打员 5653-12827(28)

突 施 例 50 (D,L)-3-(2-(3-N-2^e-メト キシ-フエニルーピペラジノー2ーヒド ロキシープロポキシ)-フエニル)-3-エチルーアタリル酸メチルエステルジ塩 酸塩

と 5 0 世のエタノールとの混合物中にかいて20~2 5 でで 1 6 時間 機拌する。ついで実施例 1 に記載のように後処理を行なう。塩酸塩はこの場合インプロバノール/エーテルから2 回再額品される。 1 18~119 でで融解する 5.49の [D,L] - 3 - (2 - (3 - 級3 数プテルアミノー2 - ヒドロキレープロボキシ)ーフエニル)- クロトン酸エテルエステル塩酸塩が得られる。 火 送例 52 【D,L] - 3 - (2 - (3 - 3°,4°-ジェトキレーフエネテルアミノー2 - ヒドロキャーブロボャシ) - フエニル) - クロト

ンヴェチルエステルしゆう酸塩

1 2.0 fの (D,L) - 5 - (2 - (2,5 - オキッド・ブロボキッ) - フェニル) - クロトン酸エテルエステルを 1 0 0 Mのエタノール中における 7.2 fのホモベラトリルアミンの溶液中で2 0 ~ 2 5 でにかいて 1 6 時間抜神しついで実

3 - (2 - (2,3 オキシドープロポキシ) - フェニル) - 3 - エテル・アクリル酸メテルエステルを 8 0 = の紙水エタノール中にかける 6 8 9 の N - (2 - メトキシフエニル) - ピペラジンの溶液と反応させる。120~122でで酸ポする 4.49の(D,L) - 3 - (2 - (3 - N - 2°-メトキシフエニル - ピペラジノ - 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェニル) - 3 - エテル・アクリル酸メテルエステルジ塩酸塩が得られる。

契施例 51 (D,L)-3-(2-(3-額3級プテル アマノー2-ヒドロキシープロポキシ) -フエニル)-タロトン酸エテルエステ ル塩酸塩

1 0.5 gの (D,L) - 5 - (2 - (2,3 - オキシドープロポキシ) - フエニル] - クロトン段 エチルエステルを2 0 dの A 3 級プチルアミン -108-

施例24に記載のように移処理する。115~
117で(分解)で散解する459の(D.L]5-(2-(3-3°,4°-ジメトキシーフエネテ
ルアミノ-2-ヒドロキシープロポキシ)-フ
エニル)-クロトン欧エテルエステルしゆう要
塩が得られる。

実 旅 例 53 (D,L)-3-(2-(5-N-2^e-メト ヤシーフエニルピペラジノ-2-ヒドロ ヤシープロポキシ)-フエニル]-クロ トン欧エチルエステルジ塩酸塩

7.9 gの (D,L) - 3 - (2 - (2,3 - オヤシドープロポキシ) - フェニル) - タロトン酸エテルエステルを 1 0 0 mlのエタノール中にかける 5.8 gの N - 2 - メトキシーフェニルピペラジンの溶液中で 4 8 時間室温にかいて提停する。ついて担塩基に対して実施例 1 に配破のように 後処理を行なう。これを少量の酢酸エテル中に

神解しついで2409のシリカゲル(シリカゲル 60、メルク社製)のカラム上でクロマトグラフィーにかける。 最後に節酸エナルで宿留された 地 落を得た。 ついでこれは 通常の 方法(実施的 1 谷服)で134~136℃で融解する 299の(D,L) - 3 - {2 - (3 - N - 2 - プローン・フェニルとペラシノー 2 - とドロキシープロパキシ)-フェニル 3 - クロトン酸エナルエステルジ塩酸塩に変換される。

実施例 54 (D.L) - 3 - (3 - 第3級プテル アミノー2 - ヒドロキシープロポキシ) - フエニル) - アクリル欧ニトリル塩酸

1500(D,L)-3-(3-(3-2,3-オ キシド-プロポキシ)-フエユル)-アクリル 飲ユトリルを40×0第3級プテルアミンおよ

-111-

解版中で1時間型旅下において激勢する。 実施例31と同様にして砂処理を行なり(しかしとの場合 Nac2の代力に42のソーダ水溶液が使用される)。 祖遊雕塩器は油状であり、 これは突
施例1に記数のように210で(分解)で融解する15.79の(D,L)-3-[3-(3-N-2°-メトキシフェニル・ピペラジノー2-ヒドロキシープロポキシ)-フェニル)-アクリル
限ニトリルジ塩酸塩に変換される。

映施例 56 【D,L]-5-【3-【3-N-【2-ヒ ドロキシエチル】-ピペラジノ-2-ヒ ドロキシ-プロポキシ)-フエニル】-アクリル設ニトリルジ塩酸塩

実施例 5 5 に記載のように 1 2 0 9 の (D,L)
- 5 - (3 - (2,5 - オヤシドープロポヤシ)
- フェニル) - アクリル酸ニトリルを 5 0 dの
エタノール中にかいて 2 Q 0 9 の H - 2 - ヒド

特別 附53-12827·29) び200 mのエタノールとの混合物中において 1 時間速度下で派誘する。通常の仮処理により 8.3 gの非常に吸促性の (レ,L) - 5 - (3 - (3 - ぶ 3 級プテルア t ノー2 - ヒドロキシーブロボキシ) - フェニル) - アクリル酸ニトリル塩酸塩が得られる。遊職塩基は 3300m⁻¹、2950m⁻¹、2208m⁻¹、1608m⁻¹(別部分)、1590cm⁻¹、何部分)、1570cm⁻¹、1475cm⁻¹、1435cm⁻¹、1572cm⁻¹ および7、5cm⁻¹にかける特徴のある IR吸 収帯を示す。

央施例 55 【D,L]-3-【3-(3-N-2°-メト キャーフェニルーピペラジノ-2-ヒド ロキャープロポキャ)-フェニル】-ア クリル設ニトリルジ塩銀塩

1209の(D,L) - 3 - (3 - (2,5-オキシドープロポキシ) - フェニル) - アタリル駅ニ トリルを50㎡のエタノール中における115 9のN - 2 - メトキシーフェニルピペラジンの

-111-

ロキシーエチルピベラジンと反応させついて後 処理する。180~182℃で融解する135 gの(D,L)-3-(3-(3-N-(2-ヒドロキシエチル)-ピペラジノ-2-ヒドロキシ -プロポキシ)-フエニル)-アクリル限ニトリルジ塩酸塩が得られる。

突施例 57 (D,L)-3-(3-(3-3⁰,4⁰-ジメト キシフエネチルアミノ-2-ヒドロキシ -プロポキシ)-フエニル)-アクリル

段コトリル塩酸塩

央施例 5 5 のよりに 1 2 0 9 の (D,L) - 3 - (3 - 2,3 - オキシド - ブロポキシ) - フェニル] - アクリル設ニトリルを 5 0 がのエタノール中で 2 0 0 9 の N - 2 - ヒドロキシェチルーピペラジンと反応させついで後処理して 1 8 0 ~ 1 8 2 でで敏揚する 1 3 5 9 の (D,L) - 3 - (3 - (3 - 3,4-ジェトキシフェネチルでミ

ノー 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェュル) - アクリル酸ニトリル塩酸塩が得られる。

央 推例 58 (D,L) - 3 - (5 -(5-新 5 級プチルアミ

ノー2-ヒドロキシープロポキシ)-フ

エニルコプロトン酸ニトリル塩酸塩

実施例 5 5 に記載のように 1 5 9 の (D,L) - 3 - (3 - (2,3 - オキンドープロポキン) - フエニル) - クロトン酸ニトリルを 2 0 0 mlのエタノール中で 4 0 mlの第 3 級プテルアミンと反応させついで後処理する。 3520cm へ 2960cm へ、2205cm へ、1668cm へ、1570cm へ、1475cm へ、1430cm へ、1370cm へ かける 特徴 ある IR 吸収帯を有する 1 3.8 9 の (D,L) - 3 - (3 - (3 - 第 3 級プテルアミノー 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フエニル) - クロトン酸ニトリル塩酸塩が得られる。

実施例 59 【D,L]-3-(3-(3-5*,4*-ジメト -118-

リル酸エナルエステルジ塩酸塩

4090(D,L)-3-(3-(2.3-オキシドープロポキシ)-フェニル)-アクリル殴エチルエステルを3990N-2-メトキシーフェニルピペラジンの溶液中で窒温において48時間後押する。突然例1と同様にして後処理することにより164~165℃で融解する3490(D,L)-3-(3-N-2°-メトキッフェニルピペラジノ-2-ヒドロキシープロポキシ)-フェニル)-アクリル段エテルエステルジ塩酸塩が得られる。

実施例 61 【D,L]-3-(3-(3-N-(2-ヒ ドロヤシエテル】-ピペラジノ-2-ヒ ドロヤシープロポヤシ)-フエユル】-アクリル酸エテルエステルジ塩酸塩

1 2 0 9 の (D,L) - 5 - (5 - (2,5 - オキ シドープロポキシ) - フエエル] - アタリル数 特開 附53-12827 (80) キシーフエネテルア(ノー2 - ヒドロャ シープロポキシ)- フエユル)- アクリ ル酸エテルエステル塩酸塩

も 0 9 の (D,L) - 3 - (3 - (2,3 - オキシドープロポキシ) - フェニル) - アタリル酸エテルエステルを 3 0 叫のエタノール中にかける 3 6 9 のホモベラトリルア 4 ンの前被中で宣襲にかいて 1 6 時間後押しついで実施例 2 4 に記載のように租塩基に対して役処理を行なう。 とれを実施例 1 に記載のように反応させて 1 2 8 ~ 1 2 9 でで欧州する 3 6 9 の (D,L) - 3 - (3 - 3°,4°-ジメトキシーフェネテルアミノー 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェニルフーアクリル欧エテルエステルを得る。

突施例 60 (D,L)-3-(3-N-2^o-メト キシフエニルーピペラジノ-2-ヒドロ キシープロポキシ)-フエニル)-アク -116-

エチルエステルを 6 0 ml のエタノール中にかける N-2-ヒドロキシエチルーピペラジンの 溶 液中で 2 0 ~ 2 4 でにかいて 4 8 時間提择する。 突 施例 5 9 と 同様に して 後処 理する C とにより 1 8 9 ~ 1 9 0 で で 敵解する 9 3 9 の (D.L) - 3 - (3 - (5 - N - (2 - ヒドロキシエチル) - ピペラジノー 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェニル) - アクリル 酸エチルエステルジ 複 酸 塩 が 得 6 れる。

実施例 62 【D,L]-3-【フエニル・3-【4-(3-N-2*-メトキシフエニル・ピペラジノ・2-ヒドロキシープロボキシ)-フエニル】-アクリル酸メテルエステルジ塩酸塩

1 5 0 f の (D,L) - 2 - フェニル - 3 - (4 - (2,3 - オキシド - プロポキシ) - フェニル) - アクリル做メテルエステルを 1 5 0 m のメタ

特別 昭53-12827 (31)

ルジ塩田塩

実施例 6 2 に配数のように 1 5.0 9 の (D,L)
- 2 - フェニル - 3 - (4 - (2,3 - オキンド
- ブロポキシ) - フェニル) - アタリル酸メナ
ルエステルを 1 5 0 dのメタノール中で 6 3 9
のN - 2 - ヒドロキシエテル - ピペラジンと反
応させついで後処理する。 2 1 8 ~ 2 2 0 でで
酸解する 1 6 4 9 の (D,L) - 2 - フェニル - 3
- (4 - (3 - N - (2 - ヒドロキシエテル)
- ピペラジノ - 2 - ヒドロキシーブロポキシ)
- フェニル] - アクリル取メテルエステルジ塩
酸塩が得られる。

映施例 64 (D,L)-3-フェニル-5-(4-(5-3°,4°-ジメトヤシフェネテルアミノー2-ヒドロヤシープロポヤシ)-フェニル)-アクリル胶メテルエステル
 1590(D,L)-2-フェニル-3-(4-(

-180-

ドープロポキシ) - フェニル] - クロトン段 ニトリルを 1 5 0 st のエクノール中に かける 1262 りのホモペラトリルア ミンの溶液中で 2 % 時間 強流下にかいて煮沸しついで突縮例 3 1 に記むのように 後処理する。 とうして 精製された 油状の遊離塩 基は 最後 に 実施例 1 に配数のように して 1 3 5 ~ 1 3 8 ℃で 酸解する & 5 9 の 純粋 な (D,L) - 3 - (3 - 3*,4*- ジメトキシフェネテルアミノ - 2 - ヒドロキシープロポキシ) - フェニル] - クロトン酸ニトリル 塩酸塩に 変換される。

突 施 例 66 (D,L) - 3 - (3 - 11 - 2^e-メト キシフエニル - ピペラジノ - 2 - ヒドロ キシ - プロポキシ) - フエニル) - タロ トン像ニトリル塩酸塩

1 5 9 O (D.L) - 5 - (5 - (2,3 - オャッドープロボヤシ) - フエニル) - タロトン改二

ノール中における 2 3 9 0 N - 2 - メトキシフェニル・ピペラジンの潜放中で 2 0 ~ 2 4 ℃にかいて 1 6 時間接押する。遊離塩基に対して実施例 3 1 に配数のように接処理を行なう。油が設めたりに接受性に変換される。メタノールングニーテル および最後にメタノールから 再請 させる ことにより 1 6 8 ~ 1 7 0 ℃ (分解) で設がする 1 3 8 9 の (D,L) - 2 - フェニル ピペラジノー 2 - ヒドロ 中シープロボーシー コーフリル 限メテルエステル 地 強 強 が 得られる。

央 花 例 65 【D,L]-3-フエニル-3-(4-(3
- N-(2-ヒドロキシエチル)-ピペ
ラジノ-2-ヒドロキシープロポキシ)
-フエニル】-アクリル欧メチルエステ

-119-

2,3-オキシドープロポキシ)-フェニル)アクリル酸メテルエステルを 8.2 2 9 のホモベ
ラトリルア 4 ンの溶液中で 2 4 時間 宝盤にかい
て独伴する。 pH 値を 6 に調整する以外は実施例
1 と同様にして得られた粗塩酸塩を最初はイソ
プロペノール/ジイソプロピルエーテルを 6 再的
品させる。 1 4 5 ~ 1 4 7 ℃で般解する 4 1 9
の (D,L) - 2 - フェニルー 3 - (4 - (5 - 5°,
4°-ジメトキシフェネテルア 4 ノー 2 - ヒドロ
キシープロポキシ)-フェニル)- アクリル酸
メテルエステルが得られる。

実施 例 65 (D,L)- 8 - (8 - (8 - 5°,4°- ジット キシフエネテルアもノー 2 - ヒドロキシ - ブロポキシ)- フエエル)- タロトン

マニトリル 生酸性

1590 (D,L) - 5 - (5 - (2,5 - x + v

特別 SI53-12827 G2)

トリルを150mのエタノール中にかける 59
90N-2-メトキシーフェエルピペラジンの
解版中で1½時間並渡下にかいて滋涛する。突
施例1と同様にして扱処理することにより 160
~162でで厳解する 1 7.19の (D,L) - 3 (3-(3-N-2°-メトキシフェニルーピペ
ラジノー2-ヒドロキシーブロボキシ) - フェ
ニル 3-クロトン酸ニトリル塩酸塩が得られる。
実施例 67 〇-3-(4-(3-3°,4°-ジメトキシ
ロボキシ) - フェニル) - タロトン酸
トリル塩酸塩かよび〇-3-(4-(3
-3°,4°-ジメトキシフェネチルアミノー
2-ヒドロキシーブロボキシ) - フェニル) - クロトン酸コトリル塩酸塩

2 0 0 mのエタノール中における 5 0 9 の (D,L)- 3 - [4 - (3 - 3°,4°-ジメトキシフェ

-183-

2 3 9 の上配左旋性マンドル酸塩、 2 3 0 ml の水かよび 1 0 0 mlのクロロホルムの混合物を 急速に按押し、これに 3 1 5 mlの過アンモニア 水溶液と 3 0 mlの水との混合物を氷で冷却しな がら減加する。有根相を分離し、若干の水で洗 冷し、確碌ナトリウム上で乾燥させついて実空 中で躁縮乾固させる。

生成する() - 5 - (4 - (3 - 5*,4*- ツメト
ヤンフェネテルアミノ - 2 - ヒドロキシープロ
ボキシ) - フェニル) - タロトン欧ニトリルか
6 実施例 1 に記載の塩酸塩が得られ、これはエ
タノール/エーテルから再結晶後 1 6 6 ~ 1 6 7 で
で融解しそして [a] - 1 2 8 ° (0 - 0 5 、メタノ
ール)の放光値を有し、最終収益は 1 7.5 9 (9 6 9) である。

分解している上記ラセミ体のエタノール性母 液を蒸乳させることにより④~3~(4~(3

オテルアミノー2ーヒドロキシープロポキシ) - フエニル) - クロトン酸ユトリルの搭弦を 150世のエタノール中における19.200 - (-) - マンデル酸の溶液と共に混合する。しば らく放置した後分離する納品を吸引严遇する。 少量のエタノールで洗浄しついで真空中で乾燥 させることによりほとんどエタノール中に溶解 しない114~116℃で散解する32890 〇-3-(4-(3-3°4°-ジメトキシフェネ ナルアミノー2~ヒドロキシープロポキシ)-フェニル】- タロトン酸ニトリル- ロ-9-マ ンデル駅塩が早盤される。 (α) ²m - 55.4° (α m Q6、メクノール)。200mの効エタノールか 6 再稿品させるととにより118~119でで 敝祭しそして(a) D=-38.2°(o=0.6、メタノー ル)の旋光値を有する2898の純粋なマンデ ル酸塩が得られる。収率 8 3.5%。

-124-

- 3.4-リメトキシフエネテルアミノー2ーヒ ドロキシープロポキシ) - フエニル) - タロト ンはニトリル・ロ・(-)・マンデル酸塩が得られ とれはエタノール中で非常に容易に溶解する。 とれから母-3~(4~(3-3°.4°- ジメトキ シフェネチルアミノー 2 - ヒドロキシープロポ キシ)-フエニル)-クロトン酸ニトリルが的 述のようKして製造され得る。トルエン/石油 エーナルからの再結晶により152~185℃ で融解する2541のユトリルが得られる。と れは前述の(-) - 対事体の場合のように右旋性塩 関塩に変換される。エメノール/エーテルから の再給品により162~164℃で融解し、 [a]^B=+ 27*(c=0.6、メタノール)の 放光値を オナるかならずしも完全ではないが光学的に純 枠な団-5-(4-(5-5,4-ジメトキシフ エネテルアミノー2ーヒドロキシープロポキシ)

- フェニル] - タロトン献ニトリル塩酸塩 255	第1頁の続き	特別 邸53-12827 (33)
?(934)が得られる。	5t Int. Cl2.	識別記号
		ABU
	A 61 K 31/34	ABS
		ABU
	A 61 K 31/395	ABS
		ABU
	C 07 C 121/70	•
特許出顧人 ヘキスト・アタチーエングゼルシャフト	C 07 D 213/36	
	C 07 D 295/08	
	C 07 D 317/58	
代理人 弁理士 山 下 白	\$ 0日本分類 庁	内整理番号
	16 E 431	7138-44
	16 E 431.1	716944
	16 E 451	7009-44
	16 E 452	7009—44
	16 E 531	716944
	30 G 126.11	7432—44
	30 G 127.1	7432—44
	30 G 127.4	7432—44
	30 G 128. 1	7432 – 44
	30 G 131.1	7432—44
	30 G 133	7432—44
		5727—44
	30 H 321.5	572744
-197-	16 C 422	7248—·43

ジ日本分類 庁内整理番号

 16 C 423.1 7248-43

 砂発 明 者 ウルリツヒ・シユターヒエドイツ連邦共和国ホフハイムアムタウヌス・ゴールトグラーペンシュトラーセ20番
 同 エルンスト・リンドナードイツ連邦共和国フランクフル

ク8番

ト/マイン・アムゼールヴェー